(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-128283

(43)公開日 平成6年(1994)5月10日

(51)Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 H 19/23

A 6 1 K 31/70

ADU

8314-4C

審査請求 未請求 請求項の数7(全38頁)

(21)出願番号

特願平4-336560

(22)出願日

平成 4年(1992)11月24日

(31)優先権主張番号 特願平3-341916

(32)優先日

平3(1991)11月29日

日本(JP)

(33)優先権主張国

(31)優先権主張番号 特願平4-69269

(32)優先日

平4(1992)2月18日

(33)優先権主張国

日本 (JP)

(31)優先権主張番号 特願平4-257306

(32)優先日

平4(1992)9月1日

(33)優先権主張国

日本(JP)

(71)出願人 000005072

萬有製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目2番3号

(72)発明者 小尻 勝久

茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式

会社つくば研究所内

(72)発明者 近藤 久雄

茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式

会社つくば研究所内

(72)発明者 荒川 浩治

茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式

会社つくば研究所内

最終頁に続く

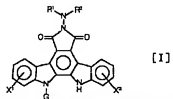
(54) 【発明の名称 】 抗腫瘍性インドロピロロカルバゾール誘導体

(57)【要約】

(修正有)

【構成】一般式[I]で表わされる化合物又はその製薬 学的に許容し得る塩、その製造法および当該化合物を含 有する抗腫瘍剤。

モノー(又はジー)低級アルキルアミノ基、等を示す] で表される化合物又はその製薬学的に許容しうる塩。 【効果】本化合物は優れた抗腫瘍効果を有する。



[式中、R¹及びR²は水素原子、置換基を有していても よい低級アルキル基、アリール基、アラルキル基又は複 素環基等或いは式:-Y-R3の基を示し、ここで、Y は-CO-, -CS-、又は-SO2-であり、R3は水 素原子、置換基を有していてもよい低級アルキル基、シ クロアルキル基、シクロアルキルアルキル基、アリール 基、アラルキル基、複素環基等を示すか、或いはR1と R²はそれらが結合している窒素原子と一緒になって複 素環基を形成する等し、Gは五炭糖基又は六炭糖基を示 し、 X^1 及び X^2 は水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式 【化1】

「式中、R¹及びR²はそれぞれ独立に水素原子、低級ア ルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリ ール基、アラルキル基又は複素環基(該低級アルキル 基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリール 基、アラルキル基及び複素環基は、カルボキシル基、カ ルバモイル基、スルホ基、アミノ基、シアノ基、モノー 低級アルキルアミノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ヒ ドロキシ基及びハロゲン原子よりなる群から選ばれる1 ~5個の置換基を有していても良い) 或いは式:-Y-R³の基を示し、ここで、Yはカルボニル基、チオカル ボニル基又はスルホニル基を示し、R³は水素原子、低 級アルキル基、シクロアルキル基、シクロアルキルアル キル基、アリール基、アラルキル基、低級アルコキシ 基、ヒドラジノ基、アミノ基、アリールアミノ基、カル バモイル基又は複素環基(該低級アルキル基、シクロア ルキル基、シクロアルキルアルキル基、アリール基、ア ラルキル基及び複素環基はハロゲン原子、保護されてい てもよいヒドロキシ基、アミノ基、カルボキシル基、カ ルバモイル基、シアノ基及び低級アルコキシカルポニル 基よりなる群から選ばれる1~4個の置換基を有してい ても良く、そして該アミノ基及びカルバモイル基はさら にハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、カルボキシ ル基、カルバモイル基及び低級アルコキシカルボニル基 よりなる群から選ばれる置換基で置換されていても良い 低級アルキル基でモノー又はジー置換されていてもよ い)を示すか、或いはR1とR2は一緒になって低級アル キリデン基(該低級アルキリデン基はアミノ基、モノー 低級アルキルアミノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ヒ ドロキシ基、カルボキシル基及びスルホ基よりなる群か ら選ばれる1~4個の置換基を有していても良い)を示 すか、或いはR¹とR²はそれらが結合している窒素原子 と一緒になって複素環基(該複素環基はアミノ基、ヒド ロキシ基、カルボキシル基及びスルホ基よりなる群から 選ばれる基で置換されていても良い低級アルキル基をそ の環上に有していても良い)を形成し、Gは五炭糖基又 は六炭糖基を示し、X¹及びX²はそれぞれ独立に水素原 子、ハロゲン原子、アミノ基、モノー低級アルキルアミ ノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ヒドロキシ基、低級 アルコキシ基、アラルコキシ基、カルボキシル基、低級

アルコシカルボニル基又は低級アルキル基を示す]で表される化合物又はその製薬学的に許容しうる塩。 【請求項2】一般式 【化2】

[式中、R¹¹及びR²¹はそれぞれ独立に水素原子、低級 アルキル基、低級アルケニル基、アリール基、アラルキ ル基、ピロリル基、オキサゾリル基、イソオキサゾリル 基、チアソリル基、イミダソリル基、ピリジル基、ピリ ミジニル基、オキサソリニル基、オキサソリジニル基、 イミダソリニル基、イミダゾリジニル基、ピロリジニル 基、ピペラジニル基、チアジニル基、チアゾリジニル基 (該低級アルキル基、低級アルケニル基、アリール基、 アラルキル基及び複素環基は、カルボキシル基、カルバ モイル基、シアノ基、ヒドロキシ基よりなる群から選ば れる1~5個の置換基を有していても良い)、或いは 式:-Y-R31の基を示し、ここでYはカルボニル基、 チオカルボニル基又はスルホニル基を示し、R³¹は水素 原子、低級アルキル基、アリール基(該低級アルキル 基、アリール基はハロゲン原子、保護されていてもよい ヒドロキシ基、アミノ基及びカルボキシル基よりなる群 から選ばれる1~4個の置換基を有していても良い)、 アミノ基、ヒドラジノ基、アリールアミノ基、低級アル コキシ基、カルバモイル基、ピロリル基、オキサゾリル 基、イソオキサゾリル基、チアゾリル基、イミダゾリル 基、ピリジル基、ピリミジニル基、オキサゾリニル基、 オキサゾリジニル基、イミダゾリニル基、イミダゾリジ ニル基、ピロリジニル基、ピペラジニル基、チアジニル 基又はチアソリジニル基を示すか、或いはR11とR21は 一緒になってカルボキシル基を有していてもよい低級ア ルキリデン基を示すか、或いはR¹¹とR²¹はそれらが結 合している窒素原子と一緒になってピロリジニル基、イ ミダゾリジニル基、イミダゾリニル基、ピペリジノ基又 はピペラジニル基(これらの複素環基は、ヒドロキシ基 で置換されていてもよい低級アルキル基をその環上に有 していてもよい)を形成し、 G^1 は式:

【化3】

又は 【化4】

の基を示し、ここで、 R^7 は水素原子又は低級アルキル基を示し、 R^8 はヒドロキシ基又はアミノ基を示し、 X^{11} 及び X^{21} はそれぞれインドロピロロカルバゾール環の1又は2位及び10又は11位に結合しており、且つそれぞれ独立にハロゲン原子、ヒドロキシ基、低級アルコキシ基又はアラルコキシ基を示す]で表される化合物又は製薬学的に許容しうる塩。

【請求項3】一般式 【化5】

[式中、R¹²は水素原子又は低級アルキル基を示し、R 22は水素原子、低級アルキル基(該低級アルキル基は、 カルボキシル基、カルバモイル基、ヒドロキシ基及びシ アノ基よりなる群から選ばれる1~5個の置換基を有し ていても良い)、アリール基、アラルキル基(該アリー ル基及びアラルキル基は、ヒドロキシ基、カルボキシル 基よりなる群から選ばれる1~4個の置換基を有してい てもよい)、ピリジル基、イミダソリル基、イミダソリ ニル基、チアゾリル基、ピロリジニル基、ピペラジニル 基、或いは式:-Y-R³²の基を示し、ここで、Yはカ ルボニル基、チオカルボニル基又はスルホニル基を示 し、Yがカルボニル基又はチオカルボニル基のときは、 R32は水素原子、低級アルキル基、アリール基(該低級 アルキル基及びアリール基はハロゲン原子、保護されて いてもよいヒドロキシ基、アミノ基及びカルボキシル基 よりなる群から選ばれる1~4個の置換基を有していて もよい)、アミノ基、ヒドラジノ基、アリールアミノ 基、低級アルコキシ基、カルバモイル基、ピリジル基、 ピリミジニル基、イミダゾリニル基又はピロリジニル基 を示し、そしてYがスルホニル基のときは、R³²は低級 アルキル基又はアリール基を示すか、或いはR¹²とR²² は一緒になってカルボキシル基を有する低級アルキリデ ン基を示すか、或いはR¹²とR²²はそれらが結合してい る窒素原子と一緒になってピロリジニル基、ピペリジノ 基又はピペラジニル基 (これらの複素環基はヒドロキシ 基を有していてもよい低級アルキル基をその環上に有し ていてもよい)を形成し、G1、X11及びX21は請求項

2に記載の意味を有する]で表される化合物又はその製薬学的に許容しうる塩。

【請求項4】一般式

【化6】

又は

【化7】

[式中、Yは水素原子又は置換もしくは未置換の低級アルキル基を示し、 X^1 、 X^2 及びGは請求項1記載の意味を有する]で表される化合物又はその官能基が保護された誘導体を、一般式

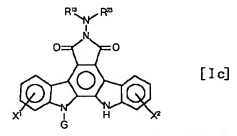
【化8】

$$H_2N - N_{-23}^{R^{13}}$$
 [IV]

「式中、R¹³及びR²³はそれぞれ独立に水素原子、低級 アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、ア リール基、アラルキル基又は複素環基(該低級アルキル 基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリール 基、アラルキル基及び複素環基は、カルボキシル基、カ ルバモイル基、スルホ基、アミノ基、シアノ基、モノー 低級アルキルアミノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ヒ ドロキシ基及びハロゲン原子よりなる群から選ばれる1 ~5個の置換基を有していても良い)、或いは式:-Y -R³の基を示し、ここでYはカルボニル基、チオカル ボニル基又はスルホニル基を示し、R3は水素原子、低 級アルキル基、シクロアルキル基、シクロアルキルアル キル基、アリール基、アラルキル基、低級アルコキシ 基、ヒドラジノ基、アミノ基、アリールアミノ基、カル パモイル基又は複素環基(該低級アルキル基、シクロア ルキル基、シクロアルキルアルキル基、アリール基、ア ラルキル基及び複素環基はハロゲン原子、保護されてい てもよいヒドロキシ基、アミノ基、カルボキシル基、カ ルバモイル基、シアノ基及び低級アルコキシカルボニル 基よりなる群から選ばれる1~4個の置換基を有してい ても良く、そして該アミノ基及びカルバモイル基はさら にハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、カルボキシ ル基、カルバモイル基及び低級アルコキシカルボニル基

よりなる群から選ばれる基で置換されていても良い低級アルキル基でモノー又はジー置換されていてもよい)を示すか、或いはR¹³とR²³はそれらが結合している窒素原子と一緒になって複素環基(該複素環基はアミノ基、ヒドロキシ基、カルボキシル基及びスルホ基よりなる群から選ばれる基で置換されていても良い低級アルキル基をその環上に置換基として有していても良い)を形成する]で表される化合物又はR¹³及びR²³が官能基を含む場合のその官能基が保護された誘導体と反応させ、そして必要に応じて生成物中に存在する保護基を除去して一般式

[化9]



[式中、 R^{13} 、 R^{23} 、 X^1 、 X^2 及びGは前記の意味を有する]で表される化合物を製造し、或いは R^{13} 及び R^{23} が水素原子を示す場合の上記式 [Ic]の化合物又はその官能基が保護された誘導体のアミノ基

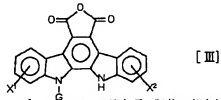
【化10】

R²⁰を、ホルミル化、アルキル化、アルケニル化、アルキニル化、アラルキル化、カルバモイル化、チオカルバモイル化、アルカノイル化又はスルホニル化するか、或いは一般式

【化11】

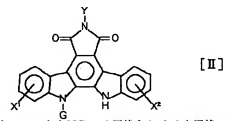
「式中、R⁶12水製原子及はカルボキレン以基を示すか、 或いは、アミノ基、モノー低級アルキルアミノ基、ジー 低級アルキルアミノ基、ヒドロキシ基、カルボキシル基 及びスルホ基よりなる群から選ばれる1~4個の置換基 を有していてもよい低級アルキル基を示す]で表される 化合物又はその官能基が保護された誘導体と縮合させ、 そして必要に応じて生成物中に存在する保護基を除去 し、或いはR¹³及び/又はR²³が二重結合を含む場合の 上記式 [Ι c] の化合物又は化合物 [Ι c] と化合物 [V] との縮合により製造される化合物或いはそれらの 官能基が保護された誘導体の該二重結合を還元し、そし て必要に応じて生成物中に存在する保護基を除去し、そ して必要に応じて、得られる式[I]の化合物を製薬学 的に許容しうる塩に変えることからなる請求項1記載の 一般式[I]の化合物及びその製薬学的に許容しうる塩 の製造法。

【請求項5】一般式 【化12】



[式中、X¹、X⁹及びGは請求項1記載の意味を有する] で表される化合物又はその官能基が保護された誘導 体。

【請求項6】一般式 【化13】



[式中、Yは水素原子又は置換もしくは未置換の低級アルキル基を示し、X¹、X²及びGは請求項1記載の意味を有する]で表される化合物又はその官能基が保護された誘導体を塩基で処理することを特徴とする請求項5記載の一般式[III]の化合物の製造法。

【請求項7】請求項1記載の一般式[1]の化合物又は その製薬学的に許容しうる塩を含有する抗腫瘍剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は医薬の分野で有用であり、さらに詳細には腫瘍細胞の増殖を阻害し、抗腫瘍効果を発揮する新規なインドロピロロカルバゾール誘導体、その製法及びその用途に関する。

[0002]

【従来の技術】癌化学療法の分野においては、すでに多数の化合物が抗腫瘍剤として実用化されている。しかしながら、様々な種類の腫瘍に対してその効果は必ずしも充分ではなく、またこれらの薬剤に対する腫瘍細胞の耐性の問題が抗腫瘍剤の臨床上の使用を複雑にしている

[第47回日本癌学会総会記事、12~15頁(198 8年)参照]。

【0003】このような状況下、癌治療の分野において は常に新規な制癌物質の開発が求められている。特に、 既存の制癌物質に対する耐性を克服し、既存の制癌物質 が充分に効果を発揮できない種類の癌に対して有効性を 示す物質が必要とされている。

【0004】このような現状に鑑み、本発明者らは広く 徳生物代謝産物をスクリーニングした結果、抗腫瘍活性 を有する新規な化合物BE-13793C(12, 13 -ジヒドロ-1, 11-ジヒドロキシ-5H-インドロ [2, 3-a] ピロロ [3, 4-c] カルバゾールー 5, 7 (6H) ージオン) を見出し、開示した「日本特 開平3-20277号公報及びザ・ジャーナル・オブ・ アンチビオティクス (J. Antibiotics) 第 44巻、723~728頁 (1991年) 参照]。

【0005】その後、BE-13793Cに化学修飾を加えて優れた抗腫瘍活性を有するインドロピロロカルバソール化合物を創製し、開示した(国際公開 WO91/18003参照)。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】先の特許出願(国際公開 WO91/18003)において開示したインドロピロロカルバゾール系の抗腫瘍性物質に化学修飾を施し、さらに優れた抗腫瘍活性を有する化合物を創製することが本発明が解決しようとする課題である。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、先に開示したインドロピロロカルバゾール系の抗腫瘍性化合物に化学修飾を施し、さらに優れた抗腫瘍活性を有する化合物を創製することを目的に、インドロピロロカルバゾール誘導体を多数合成し、その抗腫瘍活性について検討した結果、今回、下記一般式[I]で示される一群の化合物が極めて優れた抗腫瘍活性を有する新規化合物であることを見い出した。

【0008】かくして、本発明は、一般式 【0009】 【化14】

[式中、R¹及びR²はそれぞれ独立に水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリール基、アリール基、低級アルキニル基、アリール基、アラルキル基及び複素環基は、カルボキシル基、カルバモイル基、スルホ基、アミノ基、シアノ基、モノー低級アルキルアミノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ジーの置換基を有していても良い)或いは式:一Y一R3の基を示し、ここで、Yはカルボニル基、チオカルボニル基又はスルホニル基を示し、R³は水素原子、低級アルキル基、シクロアルキルアルキル基、シクロアルキルアルキル基、アリール基、アラルキル基、近級アルコキシ基、ヒドラジノ基、アミノ基、アリールアミノ基、カルバモイル基又は複素環基(該低級アルキル基、シクロア

ルキル基、シクロアルキルアルキル基、アリール基、ア ラルキル基及び複素環基はハロゲン原子、保護されてい てもよいヒドロキシ基、アミノ基、カルボキシル基、カ ルバモイル基、シアノ基及び低級アルコキシカルボニル 基よりなる群から選ばれる1~4個の置換基を有してい ても良く、そして該アミノ基及びカルバモイル基はさら にハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、カルボキシ ル基、カルバモイル基及び低級アルコキシカルボニル基 よりなる群から選ばれる置換基で置換されていても良い 低級アルキル基でモノー又はジー置換されていてもよ い)を示すか、或いはR¹とR²は一緒になって低級アル キリデン基(該低級アルキリデン基はアミノ基、モノー 低級アルキルアミノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ヒ ドロキシ基、カルボキシル基及びスルホ基よりなる群か ら選ばれる1~4個の置換基を有していても良い)を示 すか、或いはR1とR2はそれらが結合している窒素原子 と一緒になって複素環基(該複素環基はアミノ基、ヒド ロキシ基、カルボキシル基及びスルホ基よりなる群から 選ばれる基で置換されていても良い低級アルキル基をそ の環上に有していても良い)を形成し、Gは五炭糖基又 は六炭糖基を示し、X¹及びX²はそれぞれ独立に水素原 子、ハロゲン原子、アミノ基、モノー低級アルキルアミ ノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ヒドロキシ基、低級 アルコキシ基、アラルコキシ基、カルボキシル基、低級 アルコシカルボニル基又は低級アルキル基を示す]で表 される化合物又はその製薬学的に許容しうる塩を提供す るものである。

【0010】本明細書において用いる「低級」なる語は、この語が付された基又は化合物の炭素数が6個以下、好ましくは4個以下であることを意味する。

【0011】「低級アルキル基」は、炭素数1~6個の 直鎖状又は分岐状のアルキル基であり、例えばメチル 基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル 基、イソプチル基、secープチル基、tertープチ ル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、 ヘキシル基等が挙げられる。

【0012】「低級アルケニル基」は、炭素数3~6個の直鎖状又は分岐状のアルケニル基を包含し、例えばプロペニル基、2-プテニル基、3-プテニル基、3-ペンテニル基、4-ヘキセニル基等が挙げられる。

【0013】「低級アルキニル基」は、炭素数3~6個の直鎖状又は分岐状のアルキニル基であることができ、例えばプロピニル基、2ープチニル基、3ープチニル基、3ーペンチニル基、4ーヘキシニル基等が挙げられる。

【0014】「シクロアルキル基」は、3~6員のシクロアルキル基を包含し、例えばシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基等が挙げられる。

【0015】「シクロアルキル低級アルキル基」は、シ

クロアルキル及び低級アルキル部分がそれぞれ上記の意味を有するシクロアルキルで置換されたアルキル基を意味し、例えばシクロプロピルメチル基、シクロプチルメチル基、シクロペンチルメチル基、1ーシクロプロピルエチル基、2ーシクロプロピルエチル基、1ーシクロプチルエチル基、2ーシクロプロピルエチル基、1ーシクロペンチルエチル基、2ーシクロペンチルエチル基、1ーシクロペキシルエチル基、3ーシクロペキシルプロピル基、3ーシクロペンチルプロピル基、4ーシクロペンチルプロピル基、4ーシクロペンチルプロピル基、4ーシクロペンチルプロピル基、4ーシクロペンチルプロピル基、4ーシクロペンチルプチル基等が挙げられ、該シクロアルキルアルキル基は合計で炭素数4~10個をもつことが好ましい。

【0016】「アリール」基は単環式又は多環式であることができ、例えばフェニル基、ナフチル基、テトラヒドロナフチル基等の炭素数6~12個のアリール基を挙げることができる。

【0017】「アラルキル基」は、アリール基及び低級アルキル基部分がそれぞれ上記の意味を有するアリール基で置換された低級アルキル基を意味し、例えばベンジル基、フェネチル基、フェニルプロピル基、フェニルブチル基、フェニルグチル基、ナフチルメチル基、ナフチルエチル基等の炭素数7~15個のアラルキル基を挙げることができる。

【0018】「複素環基」は、窒素原子、酸素原子及び 硫黄原子よりなる群から選ばれる1~4個のヘテロ原子 を含む5員又は6員の複素環基を包含し、例えばピロリ ル基、フリル基、チエニル基、オキサゾリル基、イソオ キサゾリル基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、イミ ダゾリル基、ピラゾリル基、オキサジアゾリル基、チア ジアゾリル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、フラ ザニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル 基、ピラジニル基、トリアジニル基等の芳香族複素環 基;例えばジヒドロチエニル基、テトラヒドロチエニル 基、ピロリニル基、ピロリジニル基、イミダゾリジニル 基、イミダゾリニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル 基、オキサゾリニル基、オキサゾリジニル基、イソオキ サゾリニル基、イソオキサゾリジニル基、チアゾリニル 基、チアゾリジニル基、イソチアゾリニル基、イソチア ゾリジニル基、1,2-ジチオラニル基、1,3-ジチ オラニル基、1,2-ジチオリル基、1,3-ジチオリ ル基、ジヒドロチオピラニル基、テトラヒドロチオピラ ニル基、1, 4-ジチアニル基、1, 4-ジチイニル 基、1、4ーオキサチイニル基、チオモルホリニル基等 の非芳香族複素環基等が挙げられる。

【0019】「モノー低級アルキルアミノ基」としては、例えば、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、ブチルアミノ基、ペンチルアミノ基、ヘキシルアミノ基等を例示することができ、そして、「ジー低級アルキルアミノ基」としては、例えば、ジメチルアミノ基、エチルメチルアミノ

基、ジェチルアミノ基、エチルプロピルアミノ基、ジプロピルアミノ基、プチルメチルアミノ基、ジプチルアミノ基、ブチルエチルアミノ基、メチルペンチルアミノ基、ヘキシルメチルアミノ基、エチルヘキシルアミノ基等を例示することができる。

【0020】「アリールアミノ基」は、フェニルアミノ 基、ナフチルアミノ基等の、上記の意味を有するアリー ル基で置換されたアミノ基を意味する。

【0021】「ハロゲン原子」にはフッ素原子、塩素原子、臭素原子及びヨウ素原子が包含される。

【0022】「低級アルキリデン基」としては、例えばメチレン基、エチリデン基、プロピリデン基、イソプロピリデン基、ブチリデン基、イソプチリデン基、secープチリデン基、ペンチリデン基、イソペンチリデン基。ネオペンチリデン基、ヘキシリデン基等の炭素数1~6個の直鎖状又は分岐状のアルキリデン基が挙げられる

【0023】「低級アルコキシ基」は、低級アルキル部分が前記の意味を有する(低級アルキル) - O - 基であり、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、secーブトキシ基、tertーブトキシ基、ペントキシ基、イソペントキシ基、ネオペントキシ基、ヘキソキシ基等が挙げられる。

【0024】「低級アルキルオキシカルボニル基」は、低級アルコキシ部分が上記野意味を有する(低級アルコキシ)-CO-基を意味し、例えば、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロピルオキシカルボニル基、イソプロピルオキシカルボニル基、ブチルオキシカルボニル基、イソブチルオキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基等を例示することができる。

【0025】「アラルコキシ基」は、アリール及び低級アルコキシ部分がそれぞれ前記の意味を有するアリールで置換された低級アルコキシ基を意味し、例えばベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、フェニルプロポキシ基、 α ーナフチルメトキシ基、ナフチルエトキシ基、テトラヒドロナフチルメトキシ基等が挙げられる。

【0026】「保護されていてもよいヒドロキシ基」における保護基の例としては、アセチル基、プロピオニル基、プチリル基等の炭素数2~6個のアルカノイル基;ベンゾイル基の如きアロイル基;ベンジル基、4ーメトキシベンジル基等の置換もしくは未置換のアラルキル基;アセトニドのようなアセタールを形成する基等が挙げられる。

【0027】「5炭糖基」及び「6炭糖基」は、この炭糖基の水酸基が、水素原子、低級アルキル基、低級アルキルカルボニルオキシ基、低級アルコキシ基及びアミノ基からなる群から選ばれる同一又は異なる1~3個の基

で置換されていてもよく、また酸化されていてもよい5 炭糖基及び6炭糖基を意味し、例えばリボース、アラビ ノース、キシロース及び2ーデオキシリボース等の5炭 糖から誘導される基:例えばアロース、グルコース、マ ンノース、ガラクトース、グルコサミン、ガラクトサミ ン、2ーデオキシグルコース、4ー〇ーメチルグルコー ス、ラムノース、グルクロン酸等の6炭糖から誘導され る基が挙げられる。

【0028】本発明により提供される前記式 [I] の化合物の中、下記式

【0029】 【化15】

[式中、R¹¹及びR²¹はそれぞれ独立に水素原子、低級 アルキル基、低級アルケニル基、アリール基、アラルキ ル基、ピロリル基、オキサゾリル基、イソオキサゾリル 基、チアゾリル基、イミダゾリル基、ピリジル基、ピリ ミジニル基、オキサゾリニル基、オキサゾリジニル基、 イミダゾリニル基、イミダゾリジニル基、ピロリジニル 基、ピペラジニル基、チアジニル基、チアゾリジニル基 (該低級アルキル基、低級アルケニル基、アリール基、 アラルキル基及び複素環基は、カルボキシル基、カルバ モイル基、シアノ基、ヒドロキシ基よりなる群から選ば れる1~5個の置換基を有していても良い)、或いは 式:-Y-R31の基を示し、ここでYはカルボニル基、 チオカルボニル基又はスルホニル基を示し、R31は水素 原子、低級アルキル基、アリール基(該低級アルキル 基、アリール基はハロゲン原子、保護されていてもよい ヒドロキシ基、アミノ基及びカルボキシル基よりなる群 から選ばれる1~4個の置換基を有していても良い)、 アミノ基、ヒドラジノ基、アリールアミノ基、低級アル コキシ基、カルバモイル基、ピロリル基、オキサゾリル 基、イソオキサゾリル基、チアゾリル基、イミダゾリル 基、ピリジル基、ピリミジニル基、オキサゾリニル基、 オキサゾリジニル基、イミダゾリニル基、イミダゾリジ ニル基、ピロリジニル基、ピペラジニル基、チアジニル 基又はチアゾリジニル基を示すか、或いはR¹¹とR²¹は 一緒になってカルボキシル基を有していてもよい低級ア ルキリデン基を示すか、或いはR11とR21はそれらが結 合している窒素原子と一緒になってピロリジニル基、イ ミダゾリジニル基、イミダゾリニル基、ピペリジノ基又 はピペラジニル基(これらの複素環基は、ヒドロキシ基 で置換されていてもよい低級アルキル基をその環上に有

していてもよい)を形成し、G¹は式: 【0030】 【化16】

又は 【0031】 【化17】

ОНОН

の基を示し、ここで、R^{*}は水素原子又は低級アルキル基を示し、R⁸はヒドロキシ基又はアミノ基を示し、X¹¹及びX²¹はそれぞれインドロピロロカルバゾール環の1又は2位及び10又は11位に結合しており、且つそれぞれ独立にハロゲン原子、ヒドロキシ基、低級アルコキシ基又はアラルコキシ基を示す]で表される化合物が好適である。

【0032】さらに好適な化合物は、下記式 【0033】 【化18】

[式中、 R^{12} は水素原子又は低級アルキル基を示し、R²²は水素原子、低級アルキル基(該低級アルキル基は、 カルボキシル基、カルバモイル基、ヒドロキシ基及びシ アノ基よりなる群から選ばれる1~5個の置換基を有し ていても良い)、アリール基、アラルキル基(該アリー ル基及びアラルキル基は、ヒドロキシ基、カルボキシル 基よりなる群から選ばれる1~4個の置換基を有してい てもよい)、ピリジル基、イミダソリル基、イミダソリ ニル基、チアゾリル基、ピロリジニル基、ピペラジニル 基、或いは式:-Y-R32の基を示し、ここで、Yはカ ルボニル基、チオカルボニル基又はスルホニル基を示 し、Yがカルボニル基又はチオカルボニル基のときは、 R32は水素原子、低級アルキル基、アリール基(該低級 アルキル基及びアリール基はハロゲン原子、保護されて いてもよいヒドロキシ基、アミノ基及びカルボキシル基 よりなる群から選ばれる1~4個の置換基を有していて

もよい)、アミノ基、ヒドラジノ基、アリールアミノ基、低級アルコキシ基、カルバモイル基、ピリジル基、ピリミジニル基、イミダゾリニル基又はピロリジニル基を示し、そしてYがスルホニル基のときは、R³²は低級アルキル基又はアリール基を示すか、或いはR¹²とR²²は一緒になってカルボキシル基を有する低級アルキリデン基を示すか、或いはR¹²とR²²はそれらが結合している窒素原子と一緒になってピロリジニル基、ピペリジノ基又はピペラジニル基(これらの複素環基はヒドロキシ基を有していてもよい低級アルキル基をその環上に有していてもよい)を形成し、G¹、X¹¹及びX²¹は前記式[Ia]において記載した意味を有する]で表されるものである。

[0034] G¹としては、一般に [0035] 【ル10】

【化19】

が好ましく、また、 X^{11} 及び X^{21} はそれぞれインドロピロロカルバゾール環の1位及び11位に結合したヒドロキシ基が好適である。

【0036】本発明の化合物は、製薬学的に許容しうる塩の形で存在することができる。そのような塩としては、例えば、塩酸、硫酸などの無機酸又は酢酸、クエン酸、酒石酸、マレイン酸などの有機酸との付加塩が挙げられる。また、本発明の化合物が酸性の基を含む場合には、該酸性基は、例えばカリウム塩、ナトリウム塩などのアルカリ金属塩;マグネシウム塩、カルシウム塩などのアルカリ金属塩;エチルアミン塩、アルギニン塩などの有機塩基との塩の形態で存在することもできる。

【0037】本発明の式 [I] の化合物は、例えば、一般式

[0038] 【化20】

又は 【0039】 【化21】

[式中、Yは水素原子又は置換もしくは未置換の低級アルキル基を示し、 X^1 、 X^2 及びGは前記の意味を有する]で表される化合物又はその官能基が保護された誘導体を、一般式

[0040] 【化22】

$$H_2N - N \stackrel{R^{13}}{\smile} [IV]$$

[式中、R¹³及びR²³はそれぞれ独立に水素原子、低級 アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、ア リール基、アラルキル基又は複素環基(該低級アルキル 基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリール 基、アラルキル基及び複素環基は、カルボキシル基、カ ルバモイル基、スルホ基、アミノ基、シアノ基、モノー 低級アルキルアミノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ヒ ドロキシ基及びハロゲン原子よりなる群から選ばれる1 ~5個の置換基を有していても良い)、或いは式:-Y -R³の基を示し、ここでYはカルボニル基、チオカル ボニル基又はスルホニル基を示し、R3は水素原子、低 級アルキル基、シクロアルキル基、シクロアルキルアル キル基、アリール基、アラルキル基、低級アルコキシ 基、ヒドラジノ基、アミノ基、アリールアミノ基、カル バモイル基又は複素環基(該低級アルキル基、シクロア ルキル基、シクロアルキルアルキル基、アリール基、ア ラルキル基及び複素環基はハロゲン原子、保護されてい てもよいヒドロキシ基、アミノ基、カルボキシル基、カ ルバモイル基、シアノ基及び低級アルコキシカルボニル 基よりなる群から選ばれる1~4個の置換基を有してい ても良く、そして該アミノ基及びカルバモイル基はさら にハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、カルボキシ ル基、カルバモイル基及び低級アルコキシカルボニル基 よりなる群から選ばれる基で置換されていても良い低級 アルキル基でモノー又はジー置換されていてもよい)を 示すか、或いはR13とR23はそれらが結合している窒素 原子と一緒になって複素環基(該複素環基はアミノ基、 ヒドロキシ基、カルボキシル基及びスルホ基よりなる群 から選ばれる基で置換されていても良い低級アルキル基 をその環上に置換基として有していても良い)を形成す る] で表される化合物又はR¹³及びR²³が官能基を含む 場合のその官能基が保護された誘導体と反応させ、そし て必要に応じて生成物中に存在する保護基を除去して一 般式

[0041]

【化23】

[式中、 R^{13} 、 R^{23} 、 X^1 、 X^2 及びGは前記の意味を有する]で表される化合物を製造し、或いは R^{13} 及び R^{23} が水素原子を示す場合の上記式 [Ic]の化合物又はその官能基が保護された誘導体のアミノ基

[0042] [化24]

- N R13

を、ホルミル化、アルキル化、アルケニル化、アルキニ ル化、アラルキル化、カルバモイル化、チオカルバモイ ル化、アルカノイル化又はスルホニル化するか、或いは 一般式

【0043】 【化25】

[式中、R⁶ は大阪東京子とはカルボキとの基を示すか、或いは、アミノ基、モノー低級アルキルアミノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ヒドロキシ基、カルボキシル基及びスルホ基よりなる群から選ばれる1~4個の置換基を有していてもよい低級アルキル基を示す]で表される化合物又はその官能基が保護された誘導体と縮合させ、そして必要に応じて生成物中に存在する保護基を除去し、或いはR¹³及び/又はR²³が二重結合を含む場合の上記式 [I c] の化合物又は化合物 [I c] と化合物 [V] との縮合により製造される化合物或いはそれらの官能基が保護された誘導体の該二重結合を還元し、そして必要に応じて生成物中に存在する保護基を除去し、そして必要に応じて生成物中に存在する保護基を除去し、そして必要に応じて、得られる式 [I] の化合物を製薬学的に許容しうる塩に変えることにより製造することができる。

【0044】ここで、アルキル化、アルケニル化、アルキニル化、アラルキル化、アルカノイル化、スルホニル化の語は、広義に解され、一般式 [I]の本発明化合物の構造のうちR¹及びR²に相当する置換基が導入されるすべての反応、例えば、アルキル化とは、本発明に包含される置換又は未置換のアルキル基の導入を意味する。【0045】式 [II]又は [III]の化合物(以下、官能基が保護された誘導体をも包含する)と式 [IV]の化合物(以下、この官能基が保護された誘導体をも包含するものとする)との反応は、それ自体既知のイ

ミド又は酸無水物とヒドラジン又はヒドラジン誘導体との反応に準じて行うことができ、例えば、溶媒の存在下又は反応に不活性な溶媒、例えばN, Nージメチルホルムアミドなどの溶媒中で、約0℃ないし溶媒の沸点間、好ましくは室温ないし約80℃の範囲内の温度で行うことができる。

【0046】式 [II] 又は [III] の化合物に対する [IV] の化合物の使用量は特に制限されるものではなく、該化合物の種類や反応条件等に応じて広い範囲にわたり変えることができるが、通常、式 [II] 又は [III] の化合物1モルあたり式 [IV] の化合物を少なくとも1モル、好ましくは1~10モル、特に3~5モルの範囲内で使用するのが適当である。また、式 [IV] の化合物が反応温度において液体である場合には、該化合物を大過剰、例えば式 [II] 又は [III] の化合物1モルあたり10~40モルの割合で用いて溶媒の役割を果たすようにしてもよい。

【0047】これにより、存在する官能基が適宜保護されていることがある前記式 [Ic] の化合物が得られる。

【0048】かくして得られる R^{13} 及び R^{23} が水素原子を示す場合の式 [Ic] の化合物又はその官能基が保護された誘導体(以下、[Ic-1] の化合物と総称する)は、ホルミル化、アルキル化、アルケニル化、アルキール化、アラルキル化、カルバモイル化、チオカルバモイル化、アルカノイル化又はスルホニル化することにより、 R^{13} 及び R^{23} の少なくとも一方が水素原子以外のこれら基に対して定義された基を示す場合の対応する式 [Ic] の化合物を製造することができる。

【0049】式 [Ic-1] の化合物のホルミル化は、アミノ基のホルミル化において通常用いられる方法で行うことができ、例えばギ酸、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド等と共に加熱するか、又は、反応に悪影響を及ぼさない溶媒中若しくは無溶媒でギ酸と酸無水物との混合物を反応させる方法等により行うことができる。

【0050】式 [Ic-1] の化合物とギ酸、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド等との反応は、通常約30 ℃ないし溶媒の沸点の範囲内の温度で行われるが、必要に応じて、これ以上又はこれ以下の温度で行うこともでき、反応時間は、通常30分~2日間の範囲内である。 該反応は通常塩酸、硫酸等の酸触媒の存在下に行うことが好ましい。

【0051】ギ酸と酸無水物の混合物を用いるホルミル化は、通常約-5℃ないし室温の範囲内の比較的低温で行われるが、必要に応じてこれ以上又はこれ以下の範囲で行うこともでき、また、反応時間は通常10分間~5時間であるが、必要に応じて、これより長く又は短くすることもできる。

【0052】式 [Ic-1] の化合物のアルキル化、アルケニル化、アルキニル化及びアラルキル化は、それ自

体既知の方法に従い、例えば、アルキルハライド、アルケニルハライド、アルキニルハライド、アラルキルハライド、アルキルメシレート、アルケニルメシレート、アラルキルメシレート、アラルキルトシレート、アラルキルトシレート等のアルキル化剤、アルケニル化剤、アルキニル化剤又はアラルキル化剤との反応;或いはアルデヒド化合物又はケトン化合物と縮合させそして還元する方法等により行うことができる。その際の還元反応は、ギ酸、金属、水素化金属を用いる方法や、パラジウムー炭素等を用いる接触還元法等の通常の方法により行うことができる。

【0053】式 [Ic-1] の化合物のカルバモイル化及びチオカルバモイル化は、溶媒の不在下又は適当な溶媒中で対応するイソシアネート化合物又はチオイソシアネート化合物と反応させることにより行うことができる。反応温度は通常約-20℃ないし溶媒の沸点、好ましくは約0~約50℃の範囲内とすることができる。

【0054】式 [Ic-1] の化合物のアルカノイル化は、溶媒の不在下又は適当な溶媒中で、相当する酸ハロゲン化物、酸無水物を反応させる方法等により行うことができる。反応温度は、通常、約-5℃ないし溶媒の沸点の範囲内の温度で行うことができ、必要に応じて、これ以下の温度で行うこともできる。

【0055】酸ハロゲン化物及び酸無水物は、通常、式 [Ic-1] の化合物に対して、少過剰割合で使用されるが、必要に応じて、これ以下又はこれ以上の量を用いることもでき、反応時間は、通常、30分から2日間とすることができる。

【0056】式 [Ic-1] の化合物のスルホニル化は、式 [Ic-1] の化合物に相当する有機スルホン酸無水物又は有機スルホニルハライド類等の試薬を塩基の存在下又は非存在下に反応させることにより行うことができる。反応温度は、通常、約-10℃~約50℃の範囲内で充分であるが、必要に応じて、これ以上又はこれ以下の温度であることができ、また反応時間は、通常、30分~3日間とすることができる。有機スルホン酸無水物又は有機スルホニルハライド類等の試薬は、通常、少過剰割合で用いるが、これ以上又はこれ以下の量を用いることもできる。

【0057】また、式 [Ic-1]の化合物と前記式 [V]の化合物(この化合物にはその官能基が保護された誘導体をも包含するものとする)との縮合反応は、いわゆるシッフ塩基の形成反応であり、例えば、通常、反応に不活性な溶媒、例えばテトラヒドロフランなどの溶媒中で約0℃ないし溶媒の沸点間、好ましくは室温~約50℃の範囲内の温度で行うことができる。反応時間は通常30分~2日間の範囲であるが必要に応じてこれ以上又はこれ以下の時間とすることもできる。

【0058】式 [Ic-1] の化合物に対する式 [V] の化合物の使用量は厳密に制限されるものではないが、

通常、式 [V] の化合物は、式 [Ic-1] の化合物 1 モルあたり $1\sim5$ 0 モル、特に $3\sim1$ 0 モルの割合で使用するのが適当である。

【0059】上記反応により得られるヒドラゾン化合物は、パラジウムー炭素等を用いる通常の接触水素添加反応に付すことにより、 R^1 又は R^2 が水素原子を示す場合の式 [I] の化合物を製造することができる。

【0060】以上述べた方法において、原料化合物中の 官能基の保護及び生成する化合物中に存在する保護基の 除去は、化学分野で広く知られている通常の任意の方法 を用いて行うことができる。

【0061】また、上記反応により生成する化合物の単離、精製は、有機合成化学の分野におけるそれ自体既知の方法、例えば沈澱法、溶媒抽出法、再結晶、クロマトグラフィー等により行うことができる。

【0062】前述した方法において出発原料として使用される前記式 [II] の化合物は、それ自体既知の方法 [ジャーナル・オブ・ザ・ケミカル・ソサエティ・パーキンソン・トランスアクションズ (J. Chem. Soc. Perkin Transactions) I, p 2475~2480 (1990) 参照] により製造される一般式

【0063】 【化26】

[VI]

[式中X X X X X 及び Y 限前記の 意味を有する]で表される化合物又はその官能基が保護されている誘導体をグリコシデーションすることにより製造することができる。

【0064】上記式 [VI] の化合物又はその官能基が保護されている誘導体のグリコシデーションは、それ自体既知の方法 [ジャーナル・オブ・ジ・アメリカン・ケミカル・ソサエティ(J. Am. Chem. Soc.),60巻,2559頁(1938年)参照]により、例えばシアン化水銀、炭酸銀、酸化銀、好ましくは酸化銀を活性化剤として用いて、非プロトン性溶媒、例えばベンゼン、トルエン、塩化メチレン等の溶媒中で約0℃~約100℃、好ましくは約80℃の温度で、式[VI] の化合物を水酸基が保護された5炭糖又は6炭糖の反応性誘導体、例えば1ープロモー2,3,4,6-Oーテトラアセチルグルコースと縮合させることにより行うことができる。

【0065】或いはまた、式 [II] の化合物は、前述 したPCT国際公開WO/91/18003に記載の方 法により製造することもできる。 【0066】また、式 [III] の化合物は、上記の如くして得られる式 [II] の化合物又はその官能基が保護されている誘導体を塩基で処理することにより製造することができる。

【0067】上記塩基としては、水酸化カリウムの水溶液が好適であり、また該塩基による処理は通常室温で行うことができるが、場合によっては約50℃までの温度に加温して行うこともできる。

【0068】必要に応じて、反応混合物は中和ないし酸性化されるが、ここで使用される酸としては、例えば塩

酸を挙げることができ、これにより式 [III] の化合物を結晶として析出させることができる。

【0069】薬理試験

本発明により提供される式 [I] の化合物は、以下の薬理試験例に示される如く優れた抗腫瘍作用を示す。

(1) マウス腫瘍(P388)に対する治療効果 マウス腫瘍(P388)に対する本発明化合物の治療効果を第1表及び第2表に示す。

【0070】 【表1】

第1表 実施例2の化合物のP388に対する効果

腫瘍(1)	投与量 [©] 、腹腔内(mg/kg/注射)	MST ^(s) (日)	T/C (%)"
P388	0	12.3 ± 1.06	100
	1	15.8 ± 0.84	128
	3	17.8 ± 1.92	145
	10	$> 26.4 \pm 18.82$	> 245
	30	$>$ 42.2 \pm 24.38	> 343
	100	$>47.2\pm18.90$	> 384
	100	7 41.6 ± 10.50	> 004

[0071]

【表 2】

第2表 実施例5の化合物のP388に対する効果

腫瘍 ^⑴	投与量 [©] 、腹腔内(mg/kg/注射)	MST ^(s) (日)	T/C (%) ^ω
P388	0	12.3 ± 0.95	100
	1	16.8 ± 0.84	137
	3	17.8 ± 1.92	145
	10	$> 26.2 \pm 10.18$	> 213
	30	$> 23.4 \pm 9.74$	> 190
	100	$>$ 36.4 \pm 8.05	> 296

(第1表及び第2表の脚注)

(1) 腫瘍接種: 10⁶個の癌細胞を腹腔内に接種した。

【0072】(2)投与量:腫瘍接種後、1日目から1 0日目まで1日1回各投与量を腹腔内に投与した。 【0073】(3)MST:平均生存日数

- (4) T/C (%): (治療群のMST/対照群のMST)×100
- (5) 基準: T/C≥125の場合に、試験化合物はその投与量で顕著な抗腫瘍効果を示すものと判定した。
- (2) マウス白血病細胞に対する増殖阻害活性

測定方法: 3×10^3 個のマウス白血病細胞 (P388) を含む細胞培養用培地 (10%牛胎児血清含有-RPMI-1640培地) 100μ 1を96穴のマイクロプレートに分注し、 $5\%CO_2$ 下で37%において24時間培養した後、供試化合物を含む被検被 10μ 1を加え、 $5\%CO_2$ 下でさらに37%において24時間培養した。培養液に0.5%チアゾイルブルー 10μ 1を加え、 $5\%CO_2$ 下で37%において2時間インキュベーションし、酵素反応を行わせた。20%ドデシル硫酸ナトリウム (SDS) を加えて、反応を停止し、さらに37%において3%0のにおいて3%0のに

【0074】 【表3】

第3表 マウス白血病細胞P388に対する増殖阻害活性

供試化合物	50 %阻害濃度 (ICω, μM)
実施例1の化合物	< 0.030
実施例2の化合物	0.29
実施例3の化合物	0.065
実施例4の化合物	0.096
実施例5の化合物	0.28
実施例6の化合物	0.059
実施例7の化合物	0.091
実施例8の化合物	0.30
実施例9の化合物	0.028
実施例10の化合物	0.46
実施例11の化合物	< 0.026
実施例12の化合物	0.042
実施例13の化合物	0.22
実施例14の化合物	< 0.027
実施例15の化合物	0.31
実施例17の化合物	0.044
実施例22の化合物	0.11
実施例23の化合物	< 0.025
実施例24の化合物	0.001
実施例25の化合物	0.048
実施例27の化合物	0.027
実施例28の化合物	< 0.029
実施例29の化合物	0.005
実施例30の化合物	0.003
実施例31の化合物	0.011
実施例33の化合物	0.11
実施例34の化合物	0.019
実施例35の化合物	0.17
実施例36の化合物	0.002
実施例37の化合物	0.095

上記の薬理試験の結果から明らかなように、本発明の化合物は優れた抗腫瘍作用を示し、抗腫瘍剤として疾病の予防・治療のため、殊に癌の処置のために有用である。本発明の化合物をかかる用途に使用する場合、本発明の化合物は、通常、本発明の化合物の有効量を製薬学的に許容されうる担体又は賦形剤と共に含んでなる製剤とすることができる。

【0075】本発明の化合物を抗腫瘍剤として使用する

際の投与形態としては各種の形態を選択でき、例えば錠 剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤若しくは液剤等の経口製 剤、又は例えば溶液若しくは懸濁液等の殺菌した液状の 非経口製剤、坐剤、軟膏剤等が挙げられる。

【0076】固体の製剤は、そのまま錠剤、カプセル剤、顆粒剤又は粉末の形態として製造することもできるが、適当な添加物を使用して製造することもできる。そのような添加物としては、例えば乳糖若しくはブドウ糖

等の糖類、例えばトウモロコシ、小麦若しくは米等の澱粉類、例えばステアリン酸等の脂肪酸、例えばメタケイ酸アルミン酸マグネシウム若しくは無水リン酸カルシウム等の無機塩、例えばポリビニルピロリドン若しくはポリアルキレングリコール等の合成高分子、例えばステアリン酸カルシウム若しくはステアリン酸マグネシウム等の脂肪酸塩、例えばステアリルアルコール若しくはベンジルアルコール等のアルコール類、例えばメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、エチルセルロース若しくはヒドロキシプロピルメチルセルロース等の合成セルロース誘導体、その他、ゼラチン、タルク、植物油、アラビアゴム等通常用いられる添加物が挙げられる。

【0077】これらの錠剤、カプセル剤、顆粒剤及び粉末等の固形製剤は一般的には $0.1\sim100$ 重量%、好ましくは $5\sim100$ 重量%の有効成分を含むことができる。

【0078】液状製剤は、水、アルコール類又は例えば 大豆油、ピーナツ油、ゴマ油等の植物由来の油等の液状 製剤において通常用いられる適当な添加物を使用し、懸 濁液、シロップ剤、注射剤、点滴剤等の形態として製造 される。

【0079】特に、非経口的に筋肉内注射、静脈内注射 又は皮下注射の形で投与する場合の適当な溶剤として は、例えば注射用蒸留水、塩酸リドカイン水溶液(筋肉 内注射用)、生理食塩水、ブドウ糖水溶液、エタノー ル、ポリエチレングリコール、静脈内注射用液体(例え ばクエン酸及びクエン酸ナトリウム等の水溶液)若しく は電解質溶液(点滴静注及び静脈内注射用)等、又はこ れらの混合溶液が挙げられる。

【0080】これらの注射剤は予め溶解したものの他、粉末のまま或いは適当な添加物を加えたものを用時溶解する形態もとり得る。これらの注射液は、通常0.1~10重量%、好ましくは1~5重量%の有効成分を含むことができる。

【0081】また、経口投与用の懸濁剤、シロップ剤等の液剤は、通常、 $0.5\sim10$ 重量%の有効成分を含むことができる。

【0082】本発明の化合物の好ましい投与量は、使用される化合物の種類、配合された組成物の種類、適用頻度及び治療すべき特定部位、病気の軽重、患者の年令、医師の診断、腫瘍の種類等によって変えることができるが、一応の目安として、例えば、1日当りの成人1人当りの投与量は、経口投与の場合、10ないし500mgの範囲内とすることができ、また非経口投与、好ましくは静脈内注射の場合、1日当り10ないし100mgの範囲内とすることができる。なお、投与回数は投与方法及び症状により異なるが、1日1回ないし5回である。また、隔日投与、隔々日投与などの間歇投与等の投与方法も用いることができる。

[0083]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をより具体的に 説明するが、本発明はこれら実施例のみに限定されるも のではない。

実施例A

式

[0084] [化27]

で表される化合物:12,13-ジヒドロ-1,11-ジヒドロキシ-13-(β-D-グルコピラノシル)-5H-インドロ[2,3-a]ピロロ[3,4-c]カルバゾール-5,7(6H)-ジオン3.4gを10%水酸化カリウム水溶液120mlに溶解し、室温にて2時間撹拌した。反応液に2N塩酸120mlを加えて中和した後、析出した赤色結晶を濾過し、水洗、乾燥することにより、表題の化合物3.0gを得た。

[0085] FAB-MS (m/z): 520 $(M)^{+}$, 521 $(M+H)^{+}$

¹ H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 3. 42 (1H, m), 3. 56~3. 7 0 (2H, m), 3. 76 (1H, m), 3. 95~4. 10 (2H, m), 4. 95 (1H, d, J=4. 6Hz), 5. 24 (1H, d, J=5. 4Hz), 5. 32 (1H, dd, J=4. 9, 5. 1Hz), 7. 06 (2H, dd, J=7. 6, 7. 8Hz), 7. 09 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 20 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 40 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 36 (1H, d, J=7. 6Hz), 8, 51 (1H, d, J=7. 6Hz), 10. 13 (1H, s), 10. 52 (1H, s), 11. 1 1 (1H, s)

実施例B

式

[0086] [化28]

で表される化合物:レベッカマイシン 50mgをN,Nージメチルホルムアミド5mlに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液5mlを加え、80℃で3時間撹拌した。反応液に60mlの水を加え氷冷した後、析出した黄色沈澱を濾取した。これをシリカゲルのカラムクロマトグラフィー(内径1.5cm,長さ45cm)に付し、クロロホルムで洗浄後、クロロホルムーテトラヒドロフラン(10:1)で溶出し、目的物を含む分画を濃縮乾固した。得られた黄色粉末をクロロホルムで洗浄することにより、表題の化合物6.4mgを得た。

【0087】Rf値:0.51(メルク社製,キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフラン:酢酸=10:1:1:0.2)

FAB-MS (m/z): 571 [M+H] ⁺

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10. 9 (1H, s), 9. 07 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 92 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 78 (2H, t, J=7. 8Hz), 7. 53 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 53 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 50 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 03 (1H, d, J=8. 9Hz), 3. 96 (2H, m), 3. 87 (1H, m), 3. 61 (3H, s), 3. 54-3. 73 (3H, m)

実施例1

式

[0088] 【化29】

で表される化合物:12,13-ジヒドロ-1,11-

ジヒドロキシー13-(β -D-グルコピラノシル)-5H-インドロ[2,3-a]ピロロ[3,4-c]カルバゾールー5,7(6H)-ジオン3.51gを抱水ヒドラジン(和光純薬)8mlに溶解し、室温で2時間反応した。反応後、精製水180mlを加えて、濃塩酸を用いて溶液のpHを5.0とし、充分氷冷した後に沈酸を遮取し、精製水で洗浄後減圧下に乾燥することにより、表題の式(1)で表される化合物3.51gを得た。(収率:97%)

FAB-MS (m/z): 535 (M+H) ⁺

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10. 9 (1H, brs), 10. 4 (1
H, s), 10. 0 (1H, s), 8. 72 (1H,
d, J=7. 8Hz), 8. 54 (1H, d, J=7.
8Hz), 7. 19 (2H, t, J=7. 8Hz),
7. 19 (2H, t, J=7. 8Hz), 7. 05 (1
H, d, J=9. 3Hz), 7. 02 (1H, d, J=7. 8Hz),
7. 8Hz), 7. 00 (1H, d, J=7. 8Hz),
5. 35 (1H, brd, J=5. 8Hz),
5. 35 (1H, brs), 5. 22 (1H, brd,
J=4. 4Hz), 4. 96 (2H, brs), 4. 9
1 (1H, brd, J=5. 3Hz), 4. 01 (2
H, m), 3. 73 (1H, m), 3. 63 (2H,
m), 3. 39 (1H, m)

実施例 2

式

[0089] [化30]

$$N = CH - COOH$$

$$O = O$$

$$HO OH$$

$$OH$$

$$OH$$

$$OH$$

$$OH$$

$$OH$$

で表される化合物: 実施例1において得られた化合物3.47gをN, Nージメチルホルムアミド(DMF)20m1に溶解し、室温にて撹拌しながらグリオキシル酸(シグマ社)の100mg/m1溶液を少量づつ20m1添加すると沈澱を生じ、ゲル状に固化した。さらに精製水200m1を加えてから反応液を氷冷し、沈澱を濾取後、精製水で洗浄後減圧下に乾燥することにより、表題の式(2)で表される化合物3.85gを得た。(収率:100%)

FAB-MS (m/z) : 591 $(M+H)^{+}$ ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 11. 1 (1H, brs), 10. 5 (1H, brs), 10. 1 (1H, brs), 9. 01 (1H, s), 8. 69 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 2 (2H, t, J=7. 8Hz), 7. 10 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 06 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 04 (1H, d, J=7. 8Hz), 5. 44 (1H, brs), 5. 34 (1H, brs), 5. 24 (1H, brs), 4. 95 (1H, brd, J=5. 9Hz), 4. 02 (2H, m), 3. 76 (1H, m), 3. 64 (2H, m), 3. 40 (1H, m)

実施例3

式

[0090] [化31]

で表される化合物:実施例1において得られた化合物24mgをN,Nージメチルホルムアミド(DMF)0.5mlに溶解し、室温にて撹拌しながら15%サクシニックセミアルデヒド(アルドリッチ社)0.2mlを添加し、1時間後に精製水5mlを加えた。反応液を氷冷後、沈澱を濾取し精製水で洗浄後減圧下に乾燥することにより、表題の式(3)で表される化合物25.3mgを得た。(収率:91%)

FAB-MS (m/z): 619 (M+H) $^{+}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 12. 1 (1H, brs), 11. 0 (1H, brs), 10. 4 (1H, brs), 10. 0 (1H, brs), 8. 69 (1H, brs), 8. 68 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 51 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 19 (2H, t, J=7. 8Hz), 7. 07 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 04 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 01 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 01 (1H, d, J=7. 8Hz), 5. 43 (1H, brd, J=5. 4Hz), 5. 33 (1H, brs), 5. 2 (1H, brs), 4. 93 (1H, brd, J=4. 9Hz), 4. 01 (2H, m), 3. 74 (1H, m), 3. 63 (2H, m), 3. 40 (1H, m)

実施例4 式 【0091】 【化32】

で表される化合物:レベッカマイシン [ザ・ジャーナル・オブ・アンチビオティクス (J. Antibiotics)第40巻,668~678頁(1987年)記載の化合物]511mgを抱水ヒドラジン(和光純薬)3mlに溶解し、室温に1時間放置した。精製水200mlを加え、生じた沈澱を濾取し精製水100mlで洗浄後減圧下に乾燥することにより、表題の式(4)で表される6-N-アミノレベカマイシン497mgを得た。(収率:95%)

FAB-MS (m/z): 585 (M+H) ⁺

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10. 64 (1H, brs), 9. 24
(1H, d, J=7. 8Hz), 9. 07 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 70 (2H, t, J=7. 8Hz), 7. 45 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 4
2 (1H, d, J=7. 8Hz), 6. 93 (1H, d, J=8. 8Hz), 5. 42 (1H, d, J=5. 8Hz), 5. 33 (1H, t, J=5. 4Hz), 5. 03 (3H, brs), 3. 97 (2H, m), 3. 84 (1H, m), 3. 59 (3H, s), 3. 50~3. 70 (3H, m)

実施例5

式

[0092] 【化33]

で表される化合物:

「方法A」実施例1において得られた化合物5gをN,Nージメチルホルムアミド60m1に溶解し、濃塩酸1.8mlを加え、60℃4時間加熱後、さらに濃塩酸0.8mlを加えて、37℃で16時間加温した。これを酢酸エチル11と混和し、2%炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで水で洗浄した後の酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで脱水後濃縮乾固して橙色粉末3.3gを得た。これをメタノールに溶解し、セファデックス LH20のカラムクロマトグラフィー(内径3cm、長さ54cm、メタノールで溶出)に付し、目的物を含む分画を濃縮乾固することにより表題の式(5)で表される化合物2413.6mgを橙色粉末として得た。

[方法B] 実施例Aにおいて得られた化合物25.9mgをN,Nージメチルホルムアミド0.5mlに溶解し、ぎ酸ヒドラジド15.0mgを加え、70℃で2時間撹拌した。これを酢酸エチル70mlと混和し、水(20ml)で洗浄した。酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで脱水後、濃縮乾固して橙色粉末26.9mgを得た。これをメタノールに溶解し、セファデックス LH20のカラムクロマトグラフィー(内径1.5cm、長さ48cm、メタノールで溶出)に付し、目的物を含む分画を濃縮乾固することにより表題の式(5)で表される化合物16.3mgを橙色粉末として得た。

【0093】Rf値:0.35 (メルク社製, キーゼルゲル60F₂₅₄, 展開溶媒; クロロホルムーメタノールーテトラヒドロフラン=2:1:1)

FAB-MS (m/z) : 562 (M) $^{+}$ ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm) : 11. 0 (1H, brs), 10. 8 (1
H, s), 10. 4 (1H, s), 10. 0 (1H, s), 8. 64 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 4

⁷ (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 44 (1H, s), 7. 21 (2H, t, J=7. 8Hz), 7. 0

⁶ (1H, d, J=9. 7Hz), 7. 05 (1H, d, J=7. 8Hz), 5. 43 (1H, d, J=5. 8Hz),

5. 36 (1H, brs), 5. 22 (1H, d, J= 5. 4Hz), 4. 92 (1H, d, J=5. 4H z), 4.02(2H, m), 3.75(1H, m), 3.62(2H, m), 3.39(1H, m) 実施例6

式

[0094] [化34]

で表される化合物:実施例1において得られた化合物510mgに酢酸30mlと無水酢酸2mlを加え90℃で加熱溶解した。これに水を加えて300mlとした後、ダイヤイオンHP20のカラム(内径3cm、長さ13.5cm)に吸着させ、600mlの水で洗浄した後、300mlのメタノールで溶出した。メタノール溶出液を濃縮乾固した残渣をメタノール50mlに溶解し、約5mlまで濃縮した。これに酢酸エチル100mlを加え4℃で一夜放置して生ずる橙色沈澱を濾取することにより、表題の式(6)で表される化合物426mgを得た。

【0095】 R f 値: 0.43(メルク社製,キーゼルゲル $60F_{254}$,展開溶媒; クロロホルムーメタノールーテトラヒドロフラン=2:1:1)

FAB-MS (m/z): 576 (M) *

¹H-NMR $(400MHz, DMSO-d_6)$, δ (ppm): 11.0 (1H, s), 10.7 (1H, s), 10.4 (1H, brs), 10.05 (1H, s), 8.64 (1H, d, J=7.8Hz), 8.47 (1H, d, J=7.8Hz), 7.20 (2H, t, J=7.8Hz), 7.01-7.06 (3H, m), 5.35-5.45 (2H, m), 5.23 (1H, brs), 4.92 (1H, brs), 4.02 (2H, m), 3.74 (1H, m), 3.58-3.70 (2H, m), 3.40 (1H, m), 2.10 (3H, s)

実施例7

式

【0096】 【化35】

で表される化合物:実施例1において得られた化合物7 2. 5 mgをテトラヒドロフラン8 mlとメタノール5 mlの混液に溶解し、2N塩酸140μ1及び37%ホ ルムアルデヒド水溶液13.2μ1を加えて、室温で2 時間撹拌した後、濃縮乾固した。これをN, Nージメチ ルホルムアミド5m1に溶解し、10%パラジウム炭素 80mgを加え、水素ガス下室温で2時間還元した後、 セライト上で濾過した。得られた濾液に酢酸エチル80 m1を加え、2%炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで、 水で洗浄した後の酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで 脱水後濃縮乾固して橙色粉末28.8mgを得た。これ を少量のメタノールに溶解し、セファデックスLH20 のカラムクロマトグラフィー(内径1.5cm、長さ9 0 cm、メタノールで溶出)に付し、表題の式(7)で 表される化合物17.1mgを橙色粉末として得た。 【0097】Rf値:0.49 (メルク社製,キーゼル ゲル60F254,展開溶媒;クロロホルムーメタノール ーテトラヒドロフラン-酢酸=20:10:10:1) $FAB-MS (m/z) : 549 (M+H)^{+}$ $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm):10.9(1H, s), 10.4(1H, s), 9. 98 (1H, s), 8. 72 (1H, d, J =7.8 Hz), 8.54 (1H, d, J=7.8 Hz), 7. 19 (2H, t, J=7.8Hz), 7. 0 0-7.06 (3H, m), 5.73 (1H, q, J= 5. 4 Hz), 5. 4 3 (1 H, d, J = 5. 7 H z), 5. 35 (1H, brs), 5. 22 (1H, d, J=5.4Hz), 4. 90 (1H, d, J=5. 4Hz), 3. 96-4. 03 (2H, m), 3. 74 (1H, m), 3. 58-3. 70 (2H, m), 3. 40 (1H, m), 2. 74 (3H, d, J=5.4H)z)

実施例8

式

【0098】 【化36】

で表される化合物:実施例2において得られた化合物500mgをN,Nージメチルホルムアミド(DMF)6mlに溶解し、10%パラジウムー炭素(Pd-C)75mgを加え撹拌しながら3.5時間室温で水素添加した。反応液をケイ薬土を敷いた濾紙を用いてPd-Cを濾去したのち、水150mlを加えた。1NNaOHでpH5としたのち、酢酸エチル(200ml×5)で抽出を行った。酢酸エチル層を濃縮すると結晶が析出したので、これを濾取することにより表題の式(8)で表される化合物182.3mgを得た。

[0099]

【0100】 【化37】

式

で表される化合物:実施例Aにおいて得られた化合物501.7mgとセミカルバジド・塩酸塩501.7mgにメタノール30mlを加え、さらにトリエチルアミン0.325mlを加えた混合液を8時間加熱還流した。反応後、反応液を濃縮乾固し、メチルエチルケトン(MEK)300mlと水200mlとを加えて抽出操作を行い、水層にもう一度MEK300mlを加えて再抽出を行った。抽出したMEK層を合わせて濃縮乾固し、メタノール30mlを加えて溶解させてセファデックスしH-20(3×28cm)のクロマト塔にかけてメタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固して表題の式(9)で表される化合物461mgを赤色結晶状粉末として得た。

【0101】Rf値:0.15 (メルク社製, キーゼル ゲル60F254, 展開溶媒;クロロホルム:メタノー ル:テトラヒドロフラン=2:1:1) FAB-MS (m/z) : 577 (M) + 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm):11.0 (1H, s), 10.4 (1H, s), 10.0 (1H, s), 8.68 (1H, d, J =7.8Hz), 8.66 (1H, brs), 8.51 (1H, d, J=7.8Hz), 7.20(2H, t,J=7.8Hz), 7.01 \sim 7.07 (3H, m), 6. 41 (2H, brs), 5. 44 (1H, d, J= 5. 4Hz), 5. 38 (1H, brs), 5. 23 (1H, d, J=4.9Hz), 4, 91 (1H, br)s), 4. $00\sim4$. 09 (2H, m), 3. 75 (1 H, m), 3. $60\sim3$. 68 (2H, m), 3. 39 (1H, m)

実施例10

式

[0102] [化38]

で表される化合物:実施例Aにおいて得られた化合物2 2mgとチオセミカルバジド20mgにメタノール4m 1を加え22時間加熱湿流した。反応液を濃縮乾固した のち、メタノール4mlに溶解し、セファデックスLH -20(1.8×35cm)のクロマト塔にかけメタノ ールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固すること により表題の式 (10) で表される化合物 10.7 mg を得た。

【0103】Rf値:0.29(メルク社製,キーゼル ゲル60F254,展開溶媒;クロロホルム:メタノー ル:テトラヒドロフラン=2:1:1) $FAB-MS (m/z) : 594 (M+H)^{+}$ 1 H-NMR (400MHz, DMSO- d_{6}), δ (ppm): 11.0 (1H, s), 10.4 (1H, brs), 10. 1 (1H, brs), 9. 73 (1 H, brs), 8. 65 (1H, d, J=7. 8H z), 8. 49 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 2 7 (2H, s), 7. 21 (2H, t, J=7. 8H)z), 7. $01\sim7$. 12 (3H, m), 5. 45 (1 H, brs), 5. 37 (1H, brs), 5. 24 (1H, brs), 4, 91 (1H, brs), 3.9 $7\sim4.10$ (2H, m), 3.74 (1H, m), 3. 62 (2H, m), 3. 40 (1H, m) 実施例11

式

[0104] [化39]

で表される化合物: 実施例1において得られた化合物 9.5 mgをテトラヒドロフラン (THF) 2 m1に溶解し、これにメタンスルホン酸無水物 (アルドリッチ社) 30 mgを加えた後、室温に48時間放置した。反応液を濃縮乾固し、メタノール2 m1に溶解してセファデックス LH-20 (1.8 \times 34 cm) のクロマト塔にかけメタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固し、表題の式 (11) で表される化合物8.3 mgを得た。

【0105】Rf値:0.48 (メルク社製, キーゼルゲル60F₂₅₄, 展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフラン=2:1:1)FAB-MS (m/z):612 (M) 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm):11.0 (1H, s), 10.5 (1H, brs), 10.4 (1H, s), 10.1 (1H, s), 8.67 (1H, d, J=7.9Hz), 8.50 (1H, d, J=7.7Hz), 7.22 (2H,

t, J=7.6Hz), 7.02 \sim 7.07 (3H, m), 5.43 (1H, d, J=5.8Hz), 5.36 (1H, brs), 5.22 (1H, d, J=5.2Hz), 4.89 (1H, d, J=4.8Hz), 4,03 (2H, m), 3.75 (1H, m), 3.63 (2H, m), 3.40 (1H, m)

実施例12

式

【0106】 【化40】

で表される化合物:実施例1において得られた化合物1
1.7mgにメタノール1m1とテトラヒドロフラン2
m1を加えて溶解し、プロピオン酸無水物(アルドリッチ社)0.1m1を加えて室温に4時間撹拌した。反応液に水2m1とメタノール3m1を加えて30分間放置したのち、濃縮乾固し、メタノール3m1を加えて溶解した。これをセファデックスLH-20(1.8×30cm)のクロマト塔にかけメタノールで溶出し、目的物を含む分画を濃縮乾固することにより表題の式(12)で表される化合物6.2mgを得た。

【0107】Rf値:0.55(メルク社製,キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフラン=2:1:1)

¹ H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 11.0 (1H, s), 10.6 (1H, brs), 10.4 (1H, brs), 10.0 (1H, s), 8.64 (1H, d, J=7.8Hz), 8.47 (1H, d, J=7.8Hz), 7.20 (2H, t, J=7.8Hz), 7.00~7.08 (3H, m), 5.30~5.45 (2H, m), 5.21 (1H, m), 4.92 (1H, m), 4.02 (2H, m), 3.75 (1H, m), 3.62 (2H, m), 3.38 (1H, m), 2.39 (2H, q, J=9.3Hz), 1.16 (3H, t, J=7.3Hz)

実施例13

式

[0108]

【化41】

で表される化合物:実施例1において得られた化合物9.9mgをテトラヒドロフラン2mlに溶解し、トリフルオロ酢酸無水物(アルドリッチ社)0.06mlを加えて室温に15分間放置した。反応液に水2mlを加えてから濃縮乾固し、水2mlと酢酸エチル10mlを加えて抽出操作を行って得られる酢酸エチル層を濃縮乾固した。得られた粗物質をメタノール3mlに溶解してセファデックスLH-20(1.8×30cm)のクロマト塔にかけメタノールで溶出し、目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表質の式(13)で表される化合物9.5mgを得た。

【0109】Rf値:0.53(メルク社製,キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフラン=2:1:1)

FAB-MS (m/z): 630 (M) $^{+}$ ¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 12. 7 (1H, brs), 11. 0 (1
H, brs), 10. 5 (1H, brs), 10. 1
(1H, brs), 8. 61 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 2
1 (2H, t, J=7. 6Hz), 7. 02~7. 07
(3H, m), 5. 42 (1H, d, J=5. 8Hz), 5. 35 (1H, brs), 5. 21 (1H, brs), 4. 91 (1H, d, J=5. 5Hz), 4. 02 (2H, m), 3. 76 (1H, m), 3. 61
(2H, m), 3. 39 (1H, m)

実施例14

式

[0110] 【化42】

で表される化合物:実施例8において得られた化合物3 1.6 mgにメタノール4 m1とベンゼン4 m1を加えて溶解し、トリメチルシリルジアゾメタン(10%へキサン溶液、東京化成社)0.15 m1を加えて室温に10分間放置してから濃縮乾固し、実施例8において得られる化合物のメチルエステル体29.3 mgを得た。これをメタノール5 m1に溶解してから濃アンモニア水0.6 m1を加えて室温で16時間撹拌した。反応液を濃縮乾固し、メタノール3 m1を加えて溶解し、セファデックスLH-20(1.8×36 cm)のクロマト塔にかけメタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより表題の式(14)で表される化合物16.9 mgを得た。

【0111】Rf値:0.22(メルク社製, キーゼルゲル60F₂₅₄, 展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフラン=2:1:1) FAB-MS(m/z):592(M+H)⁺
¹H-NMR(400MHz, DMSO-d₆), δ

¹ H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10. 9 (1H, s), 10. 4 (1H, brs), 10. 0 (1H, brs), 8. 69 (1H, d, J=7. 3Hz), 8. 52 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 77 (1H, brs), 7. 39 (1H, brs), 7. 19 (2H, t, J=7. 8Hz), 6. 98~7. 05 (3H, m), 6. 25 (1H, t, J=3. 9Hz), 5. 41 (1H, d, J=5. 4Hz), 5. 35 (1H, brs), 5. 20 (1H, d, J=5. 4Hz), 4. 02 (2H, m), 3. 74 (1H, m), 3. 68~3. 70 (4H, m), 3. 39 (1H, m)

実施例15

式

[0112] [化43]

で表される化合物:実施例Aにおいて得られた化合物1 1mgと2ーヒドラジノビリジン(アルドリッチ社)1 0mgにメタノール2mlを加えて溶解し、1.5時間 加熱還流した。反応液を濃縮乾固し、水30mlと酢酸 エチル50mlとを加えてから水層のpHを1N塩酸で 5に調整したのち、抽出操作を行って得られる酢酸エチ ル層を濃縮乾固した。得られた粗物質をメタノール2m 1に溶解してセファデックスLH-20(1.8×36 cm)のクロマト塔にかけメタノールで溶出した。目的 物を含む分画を濃縮乾固して表題の式(15)で表され る化合物10mgを得た。

【0113】Rf値:0.46 (メルク社製, キーゼルゲル60F₂₅₄, 展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフラン=2:1:1)

 $FAB-MS (m/z) : 612 (M+H)^{+}$ 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 11.0 (1H, s), 10.4 (1H, s), 10.0 (1H, s), 9.34 (1H, s), 8. 65 (1H, d, J=8.3Hz), 8. 48 (1 H, d, J = 7.8 Hz), 7.95 (1H, d, J =4. 9Hz), 7. 62 (1H, t, J=7. 8H z), 7. 18 (2H, t, J=7.8Hz), 7. 0 $0 \sim 7.08 (3 H, m), 6.86 (1 H, d, J =$ 7. 8 Hz), 6. 78 (1H, dd, J=4. 9, 7. 8Hz), 5. 44 (1H, d, J=5. 8H z), 5. 37 (1H, brs), 5. 23 (1H, d, J=5.8Hz), 4.92 (1H, brs), 4. 02 (2H, m), 3. 76 (1H, m), 3. 6 4 (2H, m), 3. 41 (1H, m) 実施例16

式

【0114】 【化44】

で表される化合物:実施例Aにおいて得られた化合物24mgと4ーヒドラジノ安息香酸(アルドリッチ社)にメタノール4mlを加え2時間加熱還流した。反応液をセファデックスLH-20(1.8×44cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより表題の式(16)で表される化合物20.9mgを赤色結晶状粉末として得た。

【0115】Rf値:0.31 (メルク社製, キーゼルゲル60F₂₅₄, 展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフラン=2:1:1)

FAB-MS (m/z) : 655 (M+H) $^+$ H-NMR (500MHz, DMSO-d₆), δ (ppm) : 11. 0 (1H, s), 10. 5 (1H, brs), 10. 1 (1H, brs), 9. 11 (1H, s), 8. 65 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 48 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 80 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 18 (2H, t, J=7. 6Hz), 7. 01~7. 08 (3H, m), 6. 84 (2H, d, J=8. 3Hz), 5. 20~5. 60 (3H, brs), 4. 96 (1H, brs), 4. 03 (2H, m), 3. 76 (1H, m), 3. 65 (2H, m), 3. 41 (1H, m)

実施例17

式

【0116】 【化45】

で表される化合物:実施例Aで得られた化合物26mg とオキザミックヒドラジン(アルドリッチ社)38mg に50%メタノール6mlを加え、80℃で20時間加熱撹拌した。反応液を濃縮乾固し、水15mlと酢酸エチル50mlとを加えてから1N塩酸でpH2に調整し、抽出操作を行った。酢酸エチル層を濃縮し、析出した結晶を濾取して表題の式(17)で表される化合物10mgを得た。

【0117】Rf値:0.38(メルク社製、キーゼル ゲル60F254、展開溶媒;クロロホルム:メタノー ル:テトラヒドロフラン=2:1:1) $FAB-MS (m/z) : 606 (M+H)^{+}$ $^{1}H-NMR$ (500MHz, DMSO-d₅), δ (ppm): 11. 4 (1H, s), 11. 0 (1H, s), 10. 4 (1H, s), 10. 0 (1H, s), 8. 63 (1H, d, J=7.9Hz), 8. 46 (1 H, d, J = 7.9 Hz), 8.38 (1H, s), 8. 11 (1H, s), 7. 21 (2H, t, J=7. 9Hz), 7. $02\sim7$. 07 (3H, m), 5. 41 (1 H, d, J=5.8 Hz), 5.35 (1 H, t,J=5.8Hz), 5. 19 (1H, d, J=5.2Hz), 4.89 (1H, d, J=5.5Hz), 4.0 3 (2H, m), 3. 76 (1H, m), 3. 63 (2 H, m), 3. 40 (1H, m)

実施例18

式

【0118】 【化46】

で表される化合物:実施例1において得られた化合物26.7mgと無水コハク酸5.5mgをピリジン0.5mlに溶解し、室温で18時間撹拌した。これを減圧下で濃縮乾固した後少量のN,Nージメチルホルムアミドに溶解させ、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)[クロマトレックスODS、20×250mm、移動相:20%アセトニトリル]に付した。目的物を含む分取液を濃縮してアセトニトリルを除いた後、pHを2に調整し、酢酸エチル100mlで抽出した。酢酸エチル100mlで抽出した。酢酸エチルをメタノールに溶解し、セファデックスLH-20のカラムクロマトグラフィー(内径1.5cm、長さ90cm、メタノールで溶出)に付し、目的物を含む分画を濃

縮乾固することにより表題の式(18)で表される化合物9.7mgを橙色粉末として得た。

【0119】HPLC; Rt, 5. 3分(カラム: クロマトレックスODS, 内径4. 6mm, 長さ250mm, 検出; UV305nm, 流速; 1ml/分, 移動相; 27. 5%アセトニトリル: トリフルオロ酢酸=1000:1)

FAB-MS (m/z): 657 (M+Na) + 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), 6 (ppm): 11.0 (1H, s), 10.7 (1H, brs), 10.4 (1H, brs), 10.1 (1H, brs), 8.64 (1H, d, J=7.9Hz), 7.19 (2H, t, J=7.8Hz), 7.01~7.07 (3H, m), 5.42 (2H, brs), 5.22 (1H, brs), 4.92 (1H, brs), 4.02 (2H, m), 3.75 (1H, m), 3.63 (2H, m), 3.40 (1H, m), 2.65 (2H, t, J=7.3Hz)

実施例19

式

[0120] [化47]

で表される化合物:実施例1において得られた化合物3 0mgをN,Nージメチルホルムアミド0.5mlに溶解し、よう化メチル0.1mlを加え、室温で18時間撹拌した。これを酢酸エチル50mlと混和し、1%炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで水で洗浄した後の酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで脱水後、濃縮乾固した。これをメタノールに溶解し、セファデックスLHー20のカラムクロマトグラフィー(1.5×90cm、メタノールで溶出)に付し、目的物を含む分画を濃縮乾固することにより表題の式(19)で表される化合物18.0mgを橙色粉末として得た。

【0121】Rf値:0.51(メルク社製,キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフランー酢酸=20:10:10:
1)FAB-MS(m/z):563(M+H)⁺¹H

-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10.9 (1H, s), 10.3 (1H, s), 9.95 (1H, s), 8.70 (1H, d, J=8.3Hz), 7.18 (2H, t, J=7.8Hz), 7.00~7.06 (3H, m), 5.41 (1H, d, J=5.4Hz), 5.19 (1H, d, J=5.4Hz), 4.86 (1H, d, J=5.4Hz), 4.86 (1H, d, J=5.4Hz), 4.02 (2H, m), 3.75 (1H, m), 3.62 (2H, m), 3.39 (1H, m), 3.02 (6H, s) 実施例 20

式

【0122】 【化48】

で表される化合物:tープチルオキシカルボニル(Bo c) -グリシン82. 1mgを塩化メチレン1mlに溶 解し氷冷下15分間撹拌した後、塩化メチレン1mlに 溶解したジシクロヘキシルカルボジイミド96.7mg を加え氷冷下で15分間撹拌した。これに実施例1にお いて得られた化合物227.6mgをピリジン6mlに 溶解して加え、室温で17時間撹拌した。反応液を濃縮 乾固後、酢酸エチルに溶解し、飽和食塩水、酸性水(p H2)、次いで水で洗浄した後の酢酸エチル層を無水硫 酸ナトリウムで脱水後、濃縮乾固した。これをシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー (1.5×55cm、トル エン:メタノール=6:1で溶出)に付し、目的物を含 む分画を濃縮乾固することにより表題の式(20)で表 される化合物のBoc誘導体105.2mgを橙色粉末 として得た。これをトリフルオロ酢酸1.2mlに溶解 し室温で30分間撹拌してBoc基を除去した。反応液 を濃縮乾固した後、水15m1に溶解しpH7.5~8 に調整して、nープタノールで抽出した。nープタノー ル層(50ml)に水40mlを加え希塩酸を用いてp H2に調整した後濃縮乾固した。得られた橙色粉末をメ タノールに溶解し、セファデックスLH-20のカラム クロマトグラフィー (1.5×58cm、メタノールで 溶出)に付し、目的物を含む分画を濃縮乾固する事によ り表題の式(20)で表される化合物の塩酸塩63.7

mgを橙色粉末として得た。

【0123】HPLC; Rt, 8.7分(カラム:クロ マトレックスODS, 内径4. 6mm, 長さ250m m, 検出; UV305nm, 流速; 1m1/分, 移動 相;20%アセトニトリル:トリフルオロ酢酸=100 0:1→70%アセトニトリル:トリフルオロ酢酸=1 000:1,30分間リニアグラジェント) $FAB-MS (m/z) : 592 (M+H)^{+}$ ¹H-NMR(塩酸塩,400MHz,DMSO d_6), δ (ppm): 11.3 (1H, brs), 1 1. 0 (1H, brs), 10. 5 (1H, s), 1 0. 1 (1H, s), 8. 62 (1H, d, J=8. 3 Hz), 8. 46 (1H, d, J=8.3Hz), 8. 31 (2H, s), 7. 19 (2H, t, J=7. 8H z), 7. 03~7. 08 (3H, m), 5. 46 (1 H, brs), 5. 34 (1H, brs), 5. 27 (1H, brs), 4.91 (1H, brd, J=4.9Hz), 4. 03 (2H, m), 3. 98 (2H, s), 3. 76 (1H, m), 3. 64 (2H, m), 3. 40 (1H, m)

実施例21

式

[0124] [化49]

で表される他命物: 実施例Aで得られた化合物40.0 mgをN, Nージメチルホルムアミド3mlに溶解し、1ーデオキシー1ーヒドラジノーDーソルビトール42.2 mg及びトリエチルアミン0.1 mlを加え、16時間加熱還流した。これを室温に戻した後、セファデックスLH-20(1.8×20cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(21)で表される化合物20.0 mgを得た。

[0125]

FAB-MS (m/z): 699 (M+H) $^{+}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10. 91 (1H, s), 10. 35 (1H, brs), 9. 96 (1H, brs), 8. 73 (1H, d, J=8. 9Hz), 8. 54 (1H, d,

J=8. 9Hz), 7. 20 (2H, t, J=8. 4Hz), 7. 00-7. 10 (3H, m), 5. 76 (1H, t, J=3. 8Hz), 5. 42 (1H, d, J=5. 5Hz), 5. 37 (1H, brs), 5. 22 (1H, d, J=5. 5Hz), 4. 89 (1H, brs), 4. 67 (1H, d, J=3. 4Hz), 4. 45 (1H, d, J=5. 1Hz), 4. 37 (1H, d, J=7. 0Hz), 4. 25-4. 43 (2H, m), 4. 00 (2H, m), 3. 55-3. 80 (7H, m), 3. 44-3. 52 (2H, m), 3. 35-3. 44 (2H, m), 3. 05-3. 20 (2H, m)

実施例22

式

【0126】 【化50】

で表される他命物:実施例Aで得られた化合物100mgをN,Nージメチルホルムアミド5mlに溶解し、カルボヒドラジド100mgを加え、80℃で3時間撹拌した後、濃縮乾固した。これをメタノールに溶解し、不溶物をセライト濾過した。得られた濾液を濃縮した後、残渣を少量のメタノールに溶解し、セファデックスしHー20(1.5×20cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(22)で表される化合物91.2mgを得た。

【0127】Rf値:0.1(メルク社製、キーゼルゲル60F₂₅₄、展開溶媒;クロロホルムーメタノールーテトラヒドロフラン=2:1:1)FAB-MS(m/z):593(M+H) $^{+}$ 1 H-NMR(400MHz,DMSO-d₆)、 δ (ppm):10.96(1H,s),10.40(1H,s),10.01(1H,s),8.95(1H,s),8.65(1H,d,J=8.2Hz),8.50(1H,d,J=8.2Hz),7.90(1H,s),7.17(2H,t,J=6.9Hz),7.00-7.10(3H,m),5.43(1H,d,J=4.1Hz),5.38(1H,brs),5.20(1H,s),4.90(1H,s),4.39(2

H, brs), 4. 04 (2H, m), 3. 75 (1 H, m), 3. 55-3. 70 (2H, m), 3. 38 (1H, m)

実施例23

式

[0128]

【化51】

で表される化合物:実施例Aで得られた化合物15.0mgをN,Nージメチルホルムアミド1mlに溶解し、3ーヒドロキシベンジルヒドラジン2塩酸塩32mg及び10%炭酸水素ナトリウム水溶液0.1mlを加え80℃で4時間撹拌した。これを酢酸エチル50mlと混和し、0.2N塩酸、次いで飽和食塩水で洗浄した後、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで脱水後濃縮乾固した。これをメタノール少量に溶解し、セファデックスLH-20(1.8×15cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(23)で表される化合物15.3mgを得た。

【0129】Rf値:0.22(メルク社製,キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;クロロホルムーメタノールーテトラヒドロフラン=5:1:1)

ーテトラヒドロフラン=5:1:1) FAB-MS (m/z):641 (M+H) $^+$ 1 H-NMR (200MHz, DMSO-d₆), δ (ppm):10.90 (1H, s), 10.38 (1H, s), 9.99 (1H, s), 9.30 (1H, s), 8.70 (1H, d, J=8.1Hz), 8.53 (1H, d, J=8.5Hz), 6.86-7.22 (8H, m), 6.61 (1H, dd, J=2.2, 8.4Hz), 6.03 (1H, t, J=5.1Hz), 5.43 (1H, d, J=5.4Hz), 5.35 (1H, t, J=5.0Hz), 5.22 (1H, d, J=5.4Hz), 4.89 (1H, d, J=5.4Hz), 4.19 (2H, d, J=5.1Hz), 4.00 (2H, m), 3.72 (1H, m), 3.53-3.70 (2H, m), 3.38 (1H, m) 実施例24

式

[0130]

【化52】

で表される化合物:実施例Aで得られた化合物64.6 mgをN, Nージメチルホルムアミド2mlに溶解し、2ーシアノエチルヒドラジン30mgを加え、90℃で1.5時間撹拌した。反応液に0.2 N塩酸50mlを加え、酢酸エチル(50ml×2)で抽出した。酢酸エチル層を濃縮乾固した後、残渣を少量のメタノールに溶解し、セファデックスLH-20(1.8×30cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(24)で表される化合物45.0mgを得た。

【0131】Rf値:0.39(メルク社製,キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;クロロホルム:メタノール=3:1)

FAB-MS (m/z):588 (M+H) $^+$ 1 H-NMR (200MHz, DMSO-d₆), δ
(ppm):10.91 (1H, s), 10.36 (1H, s), 9.98 (1H, s), 8.70 (1H, d, J=8.4Hz), 8.53 (1H, d, J=8.4Hz), 6.95-7.10 (3H, m), 6.15 (1H, t, J=4.2Hz), 5.42 (1H, d, J=5.7Hz), 5.34 (1H, brs), 5.23 (1H, d, J=4.4Hz), 4.91 (1H, d, J=5.3Hz), 4.00 (2H, m), 3.72 (1H, m), 3.55-3.70 (2H, m), 3.39 (1H, m), 3.30 (2H, td, J=4.2, 6.2Hz), 2.69 (2H, t, J=6.2Hz)
実施例25

式

【0132】 【化53】

で表される化合物: 実施例Aで得られた化合物1.09 gをN, Nージメチルホルムアミド35mlー水2ml に溶解し、2ーヒドラジノー2ーイミダゾリン 臭化水 素酸塩455mg及び炭酸水素ナトリウム211mgを加え、80℃で2時間撹拌した後、濃縮乾固した。これを0.2N塩酸300mlに溶解し、n-プタノール(1L×2)で抽出した。ブタノール層を濃縮乾固した後、少量のメタノールに溶解し、セファデックスLHー20(3.0×80cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(25)で表される化合物650mgを得た。

【0133】Rf値:0.55(メルク社製、キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;n-プタノール:酢酸:x=4:1:1)

FAB-MS (m/z): 603 (M+H) ⁺

¹H-NMR (400MHz, DMSO- d_6), δ (ppm): 11.2 (1H, s), 10.90 (1
H, brs), 10.50 (1H, s), 10.14 (1H, s), 9.42 (1H, brs), 8.92 (1H, brs), 8.62 (1H, d, J=10.6 Hz), 8.45 (1H, d, J=9.5Hz), 7.22 (2H, t, J=6.5Hz), 7.02-7.1 0 (3H, m), 5.48 (1H, d, J=4.7Hz), 5.32 (2H, brm), 4.94 (1H, d, J=3.5Hz), 4.04 (2H, m), 3.70-3.90 (5H, m), 3.54-3.70 (2H, m), 3.41 (1H, m)

웇

[0134]

実施例26

【化54】

で表される化合物:実施例Aで得られた化合物48.3 mgをN, Nージメチルホルムアミド1mlに溶解し、1ーアミノー4ー(2ーヒドロキシエチル)ピペラジン14.3mg及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液0.1 mlを加え、80℃で2時間撹拌した。これを酢酸エチル50ml、水50mlで分配した後、水層に0.2N塩酸5mlを加え、nープタノール(100ml×2)で抽出した。ブタノール層を濃縮乾固した後、少量のメタノールに溶解し、セファデックスLH-20(1.8×30cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(26)で表される化合物22mgを得た。

【0135】Rf値:0.53(メルク社製,キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;nープタノール:酢酸:水=4:1:1)

式

[0136]

【化55】

で表される化合物:実施例Aで得られた化合物24mgをN,Nージメチルホルムアミド0.6mlに溶解し、カルバジン酸 tープチル10mgを加え、80℃で6時間撹拌した。これを酢酸エチル50mlと混和し、水(30ml×2)、次いで飽和食塩水で洗浄した後、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで脱水後、濃縮乾固した。残渣をメタノール1mlに溶解し、セファデックスLH-20(1.6×20cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(27)で表される化合物27.2mgを得た。

【0137】Rf値:0.42(メルク社製, キーゼルゲル60F₂₅₄, 展開溶媒; クロロホルム:メタノール=4:1)

FAB-MS (m/z): 634 (M+H) $^+$
¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ
(ppm): 10. 99 (1H, s), 10. 42 (1H, s), 10. 02 (1H, s), 9. 82 (1H, brs), 8. 65 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 49 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 18 (2H, t, J=7. 7Hz), 7. 00-7. 10 (3H, m), 5. 42 (1H, brs), 5. 35 (1H, brs), 5. 21 (1H, brs), 4. 90 (1H, brs), 4. 02 (2H, m), 3. 72 (1H, m), 3. 56-3. 70 (2H, m), 3. 40 (1H, m), 1. 50 (9H, s)

実施例28

式

【0138】 【化56】

で表される化合物及び式 【0139】 【化57】

で表される化合物:実施例1で得られた化合物177mgをN,Nージメチルホルムアミド6mlに溶解し、アリルプロミド0.68mlを加え、室温で1日撹拌した。これに水200mlを加え酢酸エチル(200ml×3)で抽出後、酢酸エチル層を飽和食塩水で脱水後濃縮乾固した。残渣をメタノール3mlに溶解し、セファデックスLH-20(2.5×40cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(28)で表される化合物42.1mg及び式(29)で表される化合物67.5mgを得た。

式(28)で表される化合物

R f値: 0. 68 (メルク社製, キーゼルゲル60 F $_{254}$, 展開溶媒; クロロホルム: メタノール=2:1) FAB-MS (m/z): 575 (M+H) $^+$ 1 H-NMR (400MHz, DMSO- $_{6}$), $_{6}$ (ppm): 10. 90 (1H, s), 10. 38 (1H, s), 9. 98 (1H, s), 8. 70 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 52 (1H, d, J=10. 2Hz), 7. 20 (2H, t, J=7. 7Hz), 6. 95-7. 08 (3H, m), 5. 92 (2H, m), 5. 40 (1H, d, J=6. 4Hz), 5. 32 (1H, m), 5. 20 (2H, m), 5. 05 (1H, d, J=11. 5Hz), 4. 88 (1H, d, J=5. 8Hz), 4. 00 (2H, m), 3. 6

7-3. 78 (3H, m), 3. 58-3. 65 (2H, m), 3. 35 (1H, m)

式(29)で表される化合物

Rf値:0.75 (メルク社製,キーゼルゲル60F 254, 展開溶媒;クロロホルム:メタノール=2:1) $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm):10.91(1H, s), 10.40(1 H, brs), 10.00 (1H, brs), 8.66 (1H, d, J=9.4Hz), 8.50(1H, d,J=9.4Hz), 7.18 (2H, t, J=8.0Hz), 7. 00-7. 10 (3H, m), 5. 90 (2 H, ddt, J=6. 3, 10. 2, 17. OHz), 5. 42 (1H, d, J=5. 3Hz), 5. 33 (1 H, brs), 5. 23 (2H, d, J=17. 0H z), 5-22 (1H, brs), 5.04 (2H, d, J = 10.2 Hz), 4.91 (1H, brs), 4. 02 (2H, m), 3. 97 (4H, d, J=6. 3Hz), 3. 70 (1H, m), 3. 51-3. 66 (2H, m), 3. 35 (1H, m)

実施例29

式

[0140] 【化58】

で表される化合物及び式

【0141】 【化59】

で表される化合物:実施例1で得られた化合物20mg をN,N-ジメチルホルムアミド1m1に溶解し、ベン ジルブロミド 0.3 m 1 を加え終夜撹拌した。これを酢酸エチル40 m 1 と混和し、水(30 m 1×2)、次いで飽和食塩水で洗浄した後、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで脱水後濃縮乾固した。残渣をメタノール1 m 1 に溶解し、セファデックス L H - 20 (1.6×30 cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(30)で表される化合物 13.2 m g 及び式(31)で表される化合物 7.2 m g を得た。

式(30)で表される化合物

R f値: 0. 44 (メルク社製, キーゼルゲル60 F $_{254}$, 展開溶媒; クロロホルム: メタノール=3:1) FAB-MS (m/z): 715 (M+H) $^{+}$ 1 H-NMR (200MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10. 85 (1H, s), 10. 35 (1H, s), 9. 96 (1H, s), 8. 65 (1H, d, J=8. 5Hz), 8. 45 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 50-7. 65 (4H, m), 7. 10-7. 40 (8H, m), 6. 95-7. 10 (3H, m), 5. 40 (1H, d, J=5. 4Hz), 5. 30 (1H, brs), 5. 18 (1H, d, J=4. 9Hz), 4. 83 (1H, d, J=4. 9Hz), 4. 58 (2H, s), 4. 55 (2H, s), 4. 00 (2H, m), 3. 46-3. 80 (3H, m), 3. 36 (1H, m)

式(31)で表される化合物

Rf値:0.38 (メルク社製, キーゼルゲル60F 254, 展開溶媒;クロロホルム:メタノール=3:1) $FAB-MS (m/z) : 625 (M+H)^{+}$ 1 H-NMR (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10.88 (1H, s), 10.40 (1 H, brs), 10.00 (1H, brs), 8.67 (1H, d, J=7.9Hz), 8.51(1H, d,J=7.3Hz), 7.50 (2H, d, J=6.9Hz), 7. 30 (2H, t, J=6. 9Hz), 7. 2 1 (1H, t, J=6.9Hz), 7.16 (2H, t, J=7.3Hz), 6. 96-7. 07 (3H, m), 6. 13 (1H, t, J=5. 3Hz), 5. 4 2 (1H, d, J=5.9Hz), 5.21 (1H,d, J=5.3Hz), 4.91 (1H, brs), 4. 55 (1H, brs), 4. 28 (2H, d, J =5. 3 H z), 4. 0 2 (2 H, m), 3. 7 2 (1H, m), 3.55-3.70(2H, m), 3.40(1H, m)

実施例30

式

【0142】 【化60】

で表される社合物:実施例Aで得られた化合物1.4gをN,Nージメチルホルムアミド30mlに溶解し、カルバジン酸メチル1gを加え、80 $^{\circ}$ で2時間撹拌した。これに水400mlを加え、酢酸エチル(500ml×3)で抽出した。抽出した酢酸エチル層を濃縮乾固し、メタノール5mlに溶解して、セファデックスLHー20(3.0×80cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(32)で表される化合物1.3gを得た。

【0143】Rf値:0.18(メルク社製,キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;クロロホルム:メタノール=4:1)

FAB-MS (m/z): 592 (M+H) ⁺

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 11.00 (1H, s), 10.42 (1H, brs), 10.18 (1H, s), 10.04
(1H, brs), 8.64 (1H, d, J=7.6Hz), 8.47 (1H, d, J=8.3Hz), 7.2
0 (2H, t, J=8.3Hz), 7.00-7.10 (3H, m), 5.42 (1H, brs), 5.35 (1H, brs), 5.21 (1H, brs), 4.9
1 (1H, brs), 4.02 (2H, m), 3.75 (3H, s), 3.50-3.70 (3H, m), 3.

実施例31

式

【0144】 【化61】

$$\begin{array}{c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & &$$

で表されるれ合物: 実施例Aで得られた化合物90mgをN, Nージメチルホルムアミド1m1に溶解し、(2R, 3S) -3, 4-Oーイソプロピリデン-2, 3, 4-トリヒドロキシブタン カルボヒドラジド67mgを加え、80℃で7時間、室温で3日間撹拌した。これに水50m1を加え、酢酸エチル(50m1×2)で抽出した。抽出した酢酸エチル層を濃縮乾固し、メタノール3m1に溶解し、セファデックスLH-20(1.8×25cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(33)で表される化合物112mgを得た。

【0145】Rf値:0.14(メルク社製, キーゼルゲル60F₂₅₄, 展開溶媒; クロロホルム:メタノール=4:1)

 $FAB-MS (m/z) : 692 (M+H)^{+}$ $^{1}H-NMR$ (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 11. 01 (1H, s), 10. 70 (1 H, s), 10. 45 (1H, s), 10. 05 (1 H, s), 8. 75 (1H, d, J=7.4Hz), 8. 47 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 21 (2 H, t, J=7.4Hz), 7.00-7.10 (3 H, m), 6. 26 (1 H, d, J=6.7 Hz), 5. 44 (1H, d, J=5. 9Hz), 5. 39 (1 H, brs), 5. 24 (1H, d, J=5. 9H z), 4. 93 (1H, d, J=5. 9Hz), 4. 3 1 (1H, dd, J=6.7, 11. 9Hz), 4. 2 2(1H, t, J=6.7Hz), 4.10(1H, d)dd, J=6. 7, 6. 7, 11. 9Hz), 4. 05 (2H, m), 3. 91 (1H, t, J=6.7H)z), 3. 76 (1H, m), 3. 57-3. 71 (2 H, m), 3. 40 (1H, m), 1. 45 (3H, s), 1. 36 (3H, s) 実施例32

式

[0146] 【化62】

で表される化合物:実施例1で得られた化合物25mgを無水テトラヒドロフラン5mlに溶解し、pートルエンスルホン酸無水物10mgを加え、室温で1日間撹拌した。反応液を濃縮乾固した後、メタノール1mlに溶解し、セファデックスLH-20(1.8×20cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(34)で表される化合物12.3mgを得た。

【0147】Rf値:0.49 (メルク社製, キーゼルゲル60F₂₅₄, 展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフラン=3:1:1)

FAB-MS (m/z) : 688 (M+H) +

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10. 98 (1H, s), 10. 87 (1H, s), 10. 42 (1H, s), 10. 05 (1H, s), 8. 54 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 84 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 44 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 19 (2H, t, J=7. 9Hz), 7. 00-7. 08 (3H, m), 5. 43 (1H, d, J=4. 7Hz), 5. 35 (1H, brs), 5. 23 (1H, d, J=4. 9Hz), 4. 9 (1H, d, J=4. 4Hz), 4. 04 (2H, m), 3. 75 (1H, m), 3. 55-3. 70 (2H, m), 3. 40 (1H, m), 2. 42 (3H, s)

実施例33

式

[0148] [化63]

で表される化合物:実施例1で得られた化合物20mgをテトラヒドロフラン2m1に溶解し、フェニルイソシアネート0.1m1を加え、室温で2時間撹拌した。溶媒を濃縮乾固し、メタノール1m1に溶解し、セファデックスLH-20(1.6×30cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(35)で表される化合物12mgを得た。

【0149】Rf値:0.38(メルク社製,キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフラン=2:1:1)

FAB-MS (m/z):653 (M+H) $^+$ 1H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm):11.00 (1H, s), 10.40 (1H, brs), 10.10 (1H, brs), 9.48 (1H, s), 9.50 (1H, s), 8.67 (1H, d, J=8.3Hz), 8.50 (1H, d, J=8.3Hz), 7.48 (2H, d, J=7.8Hz), 7.27 (2H, t, J=7.8Hz), 7.20 (2H, t, J=7.8Hz), 6.95-7.10 (4H, m), 5.43 (1H, d, J=4.2Hz), 5.30 (1H, brs), 5.23 (1H, brs), 4.95 (1H, brs), 4.03 (2H, m), 3.75 (1H, m), 3.58-3.70 (2H, m), 3.38 (1H, m)
実施例34

式

【0150】 【化64】

で表される化合物:実施例1で得られた化合物15mgをテトラヒドロフラン2mlに溶解し、ベンゾイルクロライド16 μ lを加え、室温で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、残渣をメタノール1mlに溶解し、セファデックスLH-20(1.6×20cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(36)で表される化合物12mgを得た。

【0151】Rf値:0.57 (メルク社製, キーゼルゲル60F₂₅₄, 展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフラン=2:1:1)

FAB-MS (m/z): 639 $(M+H)^+$ ¹H-NMR $(200MHz, DMSO-d_6)$, δ (ppm): 11. 35 (1H, brs), 11. 04 (1H, s), 10. 45 (1H, brs), 10. 0
8 (1H, brs), 8. 66 (1H, d, J=8Hz), 8. 49 (1H, d, J=8.5Hz), 8. 0
4 (2H, d, J=7.1Hz), 7. 55-7. 78 (3H, m), 7. 20 (2H, t, J=8.5Hz), 7. 00-7. 15 (3H, m), 5. 45 (2H, brs), 5. 25 (1H, brs), 4. 97 (1H, brs), 4. 02 (2H, m), 3. 55-

3. 82 (3H, m), 3. 41 (1H, m)

実施例35

式

【0152】 【化65】

で表される化合物:実施例Aで得られた化合物25mg

をN, Nージメチルホルムアミド1.5mlに溶解し、αーピコリン酸ヒドラジド30mgを加え、80℃で2時間撹拌した。これを酢酸エチル50mlと混和し、水、次いで飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで脱水後、濃縮乾固した。これをメタノール1mlに溶解し、セファデックスLH-20(1.8×15cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(37)で表される化合物30mgを得た。

【0153】Rf値:0.58(メルク社製, キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;クロロホルム:メタノール:テトラヒドロフラン=2:1:1) FAB-MS(m/z):640(M+H)⁺

FAB-MS (m/z): 640 (M+H) ⁺

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 11. 43 (1H, s), 11. 02 (1H, s), 10. 45 (1H, s), 10. 07 (1H, s), 8. 82 (1H, d, J=4. 2Hz), 8. 75 (1H, d, J=7. 3Hz), 8. 48 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 12 (2H, m), 7. 75 (1H, m), 7. 20 (2H, t, J=7. 0Hz), 7. 00-7. 15 (3H, m), 5. 45 (1H, d, J=6. 3Hz), 5. 40 (1H, brs), 5. 25 (1H, d, J=6. 3Hz), 4. 96 (1H, brs), 4. 04 (2H, m), 3. 76 (1H, m), 3. 55-3. 72 (2H, m), 3. 42 (1H, m)

実施例36

式

【0154】 【化66】

で表される化合物:実施例Aで得られた化合物30mgをN,Nージメチルホルムアミド1m1に溶解し、2ーヒドラジノエタノール30mgを加え、80℃で2時間撹拌した。溶媒を濃縮乾固した後、メタノール1m1に溶解し、セファデックスLH-20(1.8×20cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(38)で表される化合物32mgを得た。

【0155】Rf値:0.32 (メルク社製, キーゼル

ゲル60 F_{254} , 展開溶媒; クロロホルム: メタノール = 2:1)

¹ H-NMR (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10.91 (1H, s), 10.35 (1H, brs), 9.98 (1H, brs), 8.70 (1H, d, J=6.7Hz), 8.53 (1H, d, J=6.9Hz), 7.18 (2H, t, J=7.6Hz), 6.99-7.06 (3H, m), 5.76 (1H, t, J=5.2Hz), 5.41 (1H, d, J=5.6Hz), 5.32 (1H, brs), 5.20 (1H, d, J=5.2Hz), 4.90 (1H, brs), 4.51 (1H, t, J=4.9Hz), 3.96-4.06 (2H, m), 3.73 (1H, m), 3.55-3.70 (4H, m), 3.39 (1H, m), 3.12 (2H, m)

実施例37

式

【0156】 【化67】

で表される化合物:実施例Aで得られた化合物40mgをN,Nージメチルホルムアミド2mlに溶解し、1ーアミノピロリジン塩酸塩10mg及び炭酸水素ナトリウム水溶液0.1mlを加え、80℃で2時間撹拌した。これに水40mlを加え、酢酸エチル(40ml×2)で抽出した。抽出した酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで脱水後、濃縮乾固した後、メタノール1mlに溶解し、セファデックスLH-20(1.8×20cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(39)で表される化合物10.0mgを得た。

【0157】Rf値:0.33(メルク社製,キーゼルゲル60F₂₅₄,展開溶媒;クロロホルム:メタノール=4:1)

FAB-MS (m/z): 589 (M+H) ⁺

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10. 91 (1H, s), 10. 35 (1H, s), 9. 95 (1H, s), 8. 78 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 52 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 16 (2H, t, J=7. 6Hz),

6. 98-7. 06 (3H, m), 5. 40 (1H, d, J=5. 5Hz), 5. 33 (1H, t, J=5. 7Hz), 5. 18 (1H, d, J=5. 5Hz), 4. 85 (1H, d, J=4. 8Hz), 4. 02 (2H, m), 3. 74 (1H, m), 3. 53-3. 68 (2H, m), 3. 30-3. 42 (5H, m), 1. 97 (4H, m)

実施例38

式

【0158】 【化68】

で表される化合物:PCT国際公開 WO91/180 03に開示された化合物、6-ベンジルオキシメチルー 1, 11-ジベンジルオキシー12, 13-デヒドロー 5H-インドロ[2, 3-a] ピロロ[3, 4-c] カ ルバゾールー4, 7 (6H) -ジオン90mg、酸化銀 1. 3g及び4Åモレキュラーシープ550mgを無水 ベンゼン30mlに懸濁し、20分間加熱還流した後、 $\alpha - 7 = 3 - 7 + 2 = 3 - 7 + 2 = 4, 6 = 6$ トリアセチル-D-グルコース416.4mgの無水ベ ンゼン5m1溶液を、10分間かけて滴下した。さらに 2日間加熱還流した後、不溶物をセライトを用いて濾過 した。濾液を濃縮乾固した後、酢酸エチル150mlに 溶解し、0.2 N塩酸、水、次いで飽和食塩水で洗浄し た後、無水硫酸ナトリウムで脱水後濃縮乾固した。これ をクロロホルム5mlに溶解し、セファデックスLH-20 (3.0×80cm) のクロマト塔にかけ、クロロ ホルムで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固し、残 液を分取薄層クロマトグラフィー [n-ヘキサン:アセ トン:テトラヒドロフラン=3:1:0.1 (Rf: 0.5)、次いでトルエン:アセトン=10:1 (R f:0.5)] を用いて精製し、目的とする6-ベンジ ルオキシメチルー1, 11-ジベンジルオキシー12, $13 - \mathcal{F} \cup \mathcal{F} \cup -13 - (\beta - D - \mathcal{F}) \cup \mathcal{F} \cup$ -5H-インドロ[2, 3-a] ピロロ[3, 4-c] カルバゾール-5,7(6H)-ジオン9.2mgを得 た。

【0159】こうして得られた化合物9.2mgをヒドラジン1水和物1mlに溶解し、室温で4時間撹拌し

た。これを酢酸エチル30mlに混和し、0.2N塩酸、水、次いで飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで脱水後濃縮乾固した。これをテトラヒドロフラン0.5mlーメタノール1mlに溶解し、パラジウムブラックを加え、水素気流下、室温で3時間撹拌した。不溶物をセライトを用いて濾過した後、濾液に10%塩化水素ーメタノール1.5mlを加えた後濃縮乾固した。残渣をメタノール0.5mlに溶解し、セファデックスLH-20(1.0×15cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(40)で表される化合物2.0mgを得た。

【0160】Rf値:0.5 (メルク社製, キーゼルゲル60F₂₅₄, 展開溶媒; nーブタノール:酢酸:水=4:1:1)

 $FAB-MS (m/z) : 534 (M+H)^{+}$ $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm):10.80 (1H, s), 10.48 (1 H, s), 10. 20 (1H, s), 8. 79 (1H, d, J=7.9Hz), 8.52 (3H, br), 8. 50 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 61 (1H,d, J = 6. 6 H z), 7. 16 (1H, d d, J =9. 2, 9. 2Hz), 7. 10 (1H, dd, J=9. 2, 9. 2Hz), 7. 05 (1H, dd, J=9. 2, 9. 2Hz), 7. 00 (1H, dd, J=9. 2, 9. 2 H z), 6. 4 2 (1 H, d, J = 5.2Hz), 6. 16 (1H, d, J=3.9Hz), 5. 18 (1H, br), 4. 93 (1H, br), 4. 40 (1H, m), 4. 16 (1H, m), 4. 0 3 (1H, m), 3. 78 (1H, m), 3. 68 (1 H, m), 3.42 (1H, m) 実施例39

式

【0161】 【化69】

で表される化合物:実施例Aで得られた化合物30mgをN,Nージメチルホルムアミド1.5mlに溶解し、シアノ酢酸ヒドラジド60mgを加え、80℃で9時間撹拌した。これを酢酸エチル30mlと混和し、水、次

いで飽和食塩水で洗浄した後、酢酸エチル層を無水硫酸 ナトリウムで脱水後、濃縮乾固した。これを、メタノー ル少量に溶解し、セファデックスLH-20(1.5× 15cm) のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出し た。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題 の式 (41) で表される化合物 27.8 mgを得た。 【0162】Rf値:0.53(メルク社製,キーゼル ゲル60F254, 展開溶媒; クロロホルム: メタノー ル:テトラヒドロフラン=3:1:0.1) $FAB-MS (m/z) : 601 (M+H)^{+}$ 1 H-NMR (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 11.14 (1H, s), 11.01 (1 H, s), 10. 42 (1H, s), 10. 04 (1 H, s), 8.65 (1H, d, J=7.6Hz),8. 47 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 21 (2 H, t, J = 7.6 Hz), 7.05 (3H, t, J =7. 6 Hz), 5. 4 1 (2 H, d, J = 4. 5 Hz), 5. 19 (1H, d, J = 6. 8Hz), 4. 9 0 (1H, d, J=6.8Hz), 4.13 (2H,s), 4. 04 (2H, br), 3. 75 (1H, m), 3.64 (2H, m), 3.43 (1H, m) 実施例40

式 【0163】 【化70】

で表される化合物:12,13ージヒドロー1,11ージヒドロキシー13ー(β-Dーグルコピラノシル)ー5Hーインドロ[2,3-a]ピロロ[3,4-c]カルバゾールー5,7(6H)ージオン1gをテトラヒドロフラン25mlに溶解し、過剰量のジアソメタンのエーテル溶液を加え、4℃で一夜撹拌した後、生じた黄色沈澱を濾取した。これをヒドラジン一水和物3mlに溶解し、室温で1.5時間反応した。反応後、精製水200mlを加えて生ずる沈澱を濾取し、精製水、メタノールで洗浄後、減圧下で乾燥することにより、表題の式(42)で表される化合物683.4mgを得た。【0164】HPLC;Rt,10.5分(カラム:クロマトレックスODS,内径4.6mm,長さ250mm,検出;UV305nm,流速;1ml/分,移動

相; $\forall \beta / - \nu$: k = 6:4)
FAB-MS (m/z): 563 (M+H) +

1 H-NMR (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10.9 (1H, s), 8.87 (1H, d, J=7.8Hz), 8.65 (1H, d, J=7.8Hz),
7.35 (1H, t, J=7.8Hz), 7.25 (1H, d, J=7.8Hz), 7.25 (1H, d, J=7.8Hz), 7.18 (1H, d, J=7.8Hz), 6.90 (1H, d, J=9.3Hz), 5.40 (1H, brs), 5.18 (1H, brs), 5.00 (2H, brs), 4.90 (2H, brs), 4.06 (6H, s), 4.00 (2H, m), 3.78 (1H, m), 3.63 (2H, m), 3.42 (1H, m)

実施例41

式

[0165] 【化71】

$$\begin{array}{c}
N = CH - \infty OH \\
0 = 0 \\
H_3 \infty OH \\
HO OH OH
\end{array}$$
(43)

で表される化合物:実施例2の方法に準じて、実施例4 0において得られた化合物679mgより表題の式(4 3) で表される化合物708.8mgを得た。 【0166】HPLC;Rt,10.9分(カラム:ク ロマトレックスODS,内径4.6mm,長さ250m m, 検出; UV310nm, 流速; 1ml/分, 移動 相;アセトニトリル:水=2:8→アセトニトリル:水 =6:4、30分間リニアグラジエント) FAB-MS (m/z) : 618 [M] + 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 13.5 (1H, brs), 11.1 (1 H, s), 9. 01 (1H, s), 8. 83 (1H, d, J = 7.8 Hz), 8.63 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7. 39 (1H, t, J = 7.8 Hz), 7. 37 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 29 (1 H, d, J=7.8Hz), 7.22 (1H, d, J=7. 8 Hz), 6. 94 (1H, d, J=9. 3H z), 5. 43 (1H, d, J=5. 4Hz), 5. 2 2 (1H, d, J=5.4Hz), 5.01 (1H, b)rs), 4. 93 (1H, d, J=5. 4Hz), 4. 07 (6H, s), 4. 05 (1H, m), 3. 96

(1H, m), 3. 79 (1H, m), 3. 60 (2 H, m), 3. 44 (1H, m) 実施例42

式

[0167] [化72]

で表される化合物:実施例41において得られた化合物 704mgをN, N-ジメチルホルムアミド10mlに 溶解し、10%パラジウムー炭素 (Pd-C) 60mg を加え撹拌しながら6時間室温で水素添加した。反応液 をセライトを敷いたろ紙を用いてPd-Cを濾去して得 られた濾液に酢酸エチル200mlを加えた後、炭酸水 素ナトリウムでpH8とした水(50m1)で抽出し た。水層をpH2とした後、酢酸エチル (500ml) で抽出した。酢酸エチル層を2%炭酸水素ナトリウム水 (70m1)にて抽出した。2%炭酸水素ナトリウム水 層を減圧下で濃縮した後、ダイヤイオンHP20のカラ ム (内径3 cm, 長さ30 cm) に吸着させ、水洗後3 00mlのメタノールで溶出した。メタノール溶出液を 濃縮乾固した後、少量のN,Nージメチルホルムアミド に溶解させ、HPLC (カラム:クロマトレックスOD S, 内径20mm, 長さ250mm, 検出; UV310 nm, 流速; 9ml/分, 移動相; アセトニトリル: 水 =25:75) にて分取した。目的物を含む分取液を濃 縮乾固した後、少量の水に溶解し、セファデックスG-15のカラムクロマトグラフィー (内径3cm, 長さ6 3 cm) に付し、水:メタノール=9:1で溶出し、目 的物を含む分画を濃縮後、凍結乾燥することにより表題 の式(44)で表される化合物のナトリウム塩84.2 mgを得た。

【0168】HPLC; Rt, 8.9分(カラム: クロマトレックスODS, 内径4.6mm, 長さ250mm, 検出; UV310nm, 流速; 1ml/分, 移動相; アセトニトリル: 水: トリフルオロ酢酸=300:700:1)

FAB-MS (m/z): 643 $(M+Na)^{+}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10. 9 (1H, brs), 8. 85 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 63 (1H, d, J=

7. 8 H z), 7. 3 3 (1 H, t, J=7. 8 H z), 7. 3 1 (1 H, t, J=7. 8 H z), 7. 2 4 (1 H, d, J=7. 8 H z), 7. 16 (1 H, d, J=7. 8 H z), 6. 8 9 (1 H, d, J=9. 3 H z), 5. 6 3 (1 H, brs), 5. 4 2 (1 H, brs), 5. 10 (1 H, brs), 4. 9 9 (1 H, brs), 4. 06 (6 H, s), 4. 02 (2 H, m), 3. 80 (1 H, m), 3. 6 7 (1 H, t, J=8. 8 H z), 3. 5 8 (1 H, m), 3. 4 2 (1 H, t, J=8. 3 H z), 3. 3 4 (2 H, s)

実施例43

式

【0169】 【化73】

で表される化合物: 実施例4で得られた化合物70mgを用いて実施例2と同じ方法で合成することにより、表題の式(45)で表される化合物23.8mgを得た。 【0170】FAB-MS(m/z): 641 (M+H) $^+$

¹ H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10.8 (1H, s), 9.26 (1H, d, J=7.8Hz), 9.09 (1H, d, J=7.8Hz), 8.94 (1H, s), 7.78 (1H, d, J=7.8Hz), 7.74 (1H, d, J=7.8Hz), 7.50 (2H, t, J=7.8Hz), 6.98 (1H, d, J=9.3Hz), 5.44 (1H, d, J=5.9Hz), 5.33 (1H, brs), 5.09 (1H, d, J=5.4Hz), 3.96 (2H, m), 3.85 (1H, m), 3.67 (2H, m), 3.59 (3H, s), 3.56 (1H, m)

実施例44

式

【0171】 【化74】

で表される化合物:実施例43で得られた化合物1gを 用いて実施例42と同じ方法で合成することにより、表 題の式(46)で表される化合物210mgを得た。

[0172]

FAB-MS (m/z):643 (M+H) $^{+}$ 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆), δ (ppm):10.7 (1H, s), 9.26 (1H, d, J=7.8Hz), 9.09 (1H, d, J=7.8Hz), 7.74 (1H, d, J=7.8Hz), 7.71 (1H, d, J=7.8Hz), 7.46 (2H, t, J=7.8Hz), 6.93 (1H, d, J=9.2Hz), 6.00 (1H, brs), 5.42 (1H, brs), 5.31 (1H, brs), 5.03 (1H, brs), 3.85 (2H, s), 3.83 (1H, m), 3.59 (3H, s), 3.50-3.70 (3H, m) 実施例45

式

【0173】 【化75】

で表される化合物:実施例4において得られた化合物5 1.4mgを用いて実施例5と同じ方法で合成することにより、表題の式(47)で表される化合物48.2mgを得た。

[0174]

FAB-MS (m/z): 613 (M+H)⁺

¹H-NMR $(400MHz, DMSO-d_6)$, δ (ppm): 10. 9 (1H, brs), 10. 8 (1

H, brs), 9. 20 (1H, m), 9. 03 (1 H, m), 8. 48 (1H, s), 7. 75 (1H, d, J=7.8Hz), 7.70 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 45 (2H, t, J = 7.8 Hz), 6. 93 (1H, brt, J=9. 3Hz), 5. 41 (2H, m), 5. 04 (1H, d, J=5.9H)z), 3.99 (2H, brs), 3.86 (1H, m), 3. 60 (3H, s), 3. 52-3. 67 (3 H. m)

実施例 4 6

式

[0175] 【化76】

で表される化合物:実施例4で得られた化合物14.1 mgを用いて実施例6と同じ方法で合成することによ り、表題の式(48)で表される化合物13mgを得 た。

[0176]

 $FAB-MS (m/z) : 627 (M+H)^{+}$ ¹H-NMR (500MHz, DMSO- d_6), δ (ppm):10.8 (2H, s), 9.20 (1H, m), 9. 04 (1H, m), 7. 74 (2H, m), 7. 47 (2H, m), 6. 93 (1H, m), 5. 4 1 (1H, m), 5. 32 (1H, brs), 5. 04 (1H, m), 3. 96 (2H, brs), 3. 85 (1H, m), 3. 58 (3H, s), 3. 50-3. 70 (3H, m), 2. 12 (3H, s) 実施例47

式

[0177] 【化77】

で表される化合物:12,13-ジヒドロ-2,10-ジヒドロキシー13- (β-D-グルコピラノシル) -5H-インドロ[2, 3-a] ピロロ[3, 4-c] カ ルバゾールー5, 7-(6H)ジオン3.2mgにヒド ラジン一水和物1m1を加え、室温にて2時間撹拌し た。これを酢酸エチル-0.2N塩酸で分配した後、酢 酸エチル層を水、次いで飽和食塩水で洗浄後、濃縮乾固 した。残渣を少量のメタノールに溶解し、セファデック スLH-20 (1.0×5cm) のクロマト塔に付し、 メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固す ることにより、表題の式(49)で表される化合物3. 0mgを得た。

【0178】Rf値:0.22(メルク社製,キーゼル ゲル60F254, 展開溶媒; クロロホルム: メタノー ル:テトラヒドロフラン=3:1:1) FAB-MS (m/z) : 534 [M] 1 H-NMR (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 11.16(1H, s), 9.76(1 H, s), 9. 73 (1H, s), 8. 90 (1H, d, J=7. 3Hz), 8. 82 (1H, d, J=7. 3Hz), 7. 18 (1H, d, J=2.0Hz), 6. 98 (1H, d, J=2.0Hz), 6. 83 (2) H, dt, J=2. 0, 7. 3Hz), 5. 97 (1 H, d, J = 7.2 Hz), 5.84 (1H, t, J =3. 3Hz), 5. 32(1H, d, J=5.3H)z), 5. 10 (1H, d, J=5. 3Hz), 4. 9 3 (1H, d, J=5.2Hz), 4.90 (2H,s), 4.04-3.86(2H, m), 3.78(1H, m), 3.60-3.35(3H, m)実施例48

式

[0179] 【化78】

で表される化合物: 2, 10ージフルオロー12, 13ージヒドロー13ー(βーDーグルコピラノシル)ー5 Hーインドロ[2, 3-a]ピロロ[3, 4-c]カルバゾールー5, 7(6H)ージオン7.1mgに抱水ヒドラジン0.4mlを加え室温にて40分間撹拌した。これに濃塩酸1.34mlを加えた後、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水洗後濃縮した後、残渣をN, Nージメチルホルムアミド3.7ml、濃塩酸0.37mlに溶解し、室温にて終夜撹拌した。これを酢酸エチル、水で分配し、酢酸エチル層を濃縮乾固した。残渣を少量のエタノールに溶解し、セファデックスしHー20のクロマト塔に付し、エタノールで溶出した。目的物を含む分面を濃縮乾固することにより、表題の式(50)で表される化合物4.6mgを得た。

[0180] FAB-MS (m/z): 566 [M] $^{+}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 11. 9 (1H, s), 10. 8 (1H, brs), 9. 07 (1H, dd, J=5. 8, 8. 8 Hz), 9. 01 (1H, dd, J=5. 9, 8. 8Hz), 8. 45 (1H, s), 7. 93 (1H, brd, J=8. 8Hz), 7. 44 (1H, brd, J=8. 8Hz), 7. 27 (2H, m), 6. 28 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 20 (1H, brs), 5. 42 (1H, brs), 5. 13 (1H, brd, J=5. 4Hz), 4. 96 (1H, d, J=5. 4Hz), 4. 96 (1H, d, J=5. 4Hz), 4. 09 (1H, brd, J=7. 3Hz), 3. 94 (2H, m), 3. 83 (1H, brd, J=7. 3Hz), 3. 58 (1H, m), 3. 45 (1H, m)

実施例49

式

【0181】 【化79】

で表される化合物 (Bnはベンジル基を示す):6-ベ ンジルオキシメチルー1, 11-ジベンジルオキシー1 2, 13-ジヒドロ-5H-インドロ[2, 3-a]ピ ロロ [3, 4-c] カルパゾール-5, 7 (6H) ージ オン100mg、酸化銀1. 4g及び4Åモレキュラー シープ0.7gを無水ベンゼン40m1に懸濁し、20 分間加熱還流した後、1-プロモー2,3,5-トリー O-アセチル D-リボースの無水ベンゼン10ml溶 液を10分間かけて滴下した。さらに3時間加熱還流し た後、不溶物をセライトを用いて濾過した。濾液を濃縮 乾固した後、酢酸エチル100mlに溶解し、0.2N 塩酸、水、次いで飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナ トリウムで乾燥後、濃縮乾固した。これをクロロホルム に溶解し、セファデックスLH-20(2.5×20c m) のクロマト塔にかけ、クロロホルムで溶出した。目 的物を含む分画を濃縮乾固し、残渣をシリカゲル(2. 5×25cm) のクロマト塔にかけ、トルエン-酢酸エ チル (3:1) で溶出し、目的物を含む分画を濃縮乾固 した。残渣をさらに分取薄層クロマトグラフィー(トル エン-酢酸エチル=5:1 (Rf=0.6))を用いて 精製し、6-ベンジルオキシメチル-1,11-ジベン ジルオキシー12, 13-ジヒドロ-13-(β-D-リボフラノシル) -5H-インドロ[2, 3-a] ピロ ロ [3, 4-c] カルバゾールー5, 7 (6H) ージオ ン20.8mgを得た。

【0182】この化合物20.8mgをヒドラジン一水和物2mlに溶解し、室温で2時間撹拌した。これを酢酸エチル30mlに混和し、0.2N塩酸、水、次いで飽和食塩水で洗浄した後、濃縮乾固した。これをメタノールに溶解し、セファデックスLH-20(1.0×15cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固し、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール=10:1(Rf=0.5))を用いて精製することにより、表題の式(51)で表される化合物2.9mgを得た。【0183】Rf値:0.5(メルク社製、キーゼルゲル60F₂₅₄、展開溶媒;クロロホルム:メタノール=10:1)

 $FAB-MS (m/z) : 684 [M]^{+}$

¹ H-NMR (300MHz, DMSO-d₆), δ (ppm): 10.45 (1H, s), 8.90 (1 H, d, J=0.75Hz), 8.68 (1H, d, J=0.75Hz), 7.18 (2H, d, J=0.75Hz), 7.11 (2H, d, J=0.75Hz), 7.20-7.50 (11H, m), 5.35-5.45 (5H, m), 5.17 (1H, d, J=0.38Hz), 5.10 (1H, d, J=0.45Hz), 4.98 (2H, s), 3.90-4.00 (2H, m), 3.60-3.70 (2H, m)

実施例50

式

【0184】 【化80】

で表されり化合物:実施例Aで得られた化合物33.0 mgをN,Nージメチルホルムアミド3mlに溶解し、ヒドロキシ酢酸ヒドラジド8.4mgを加え、80℃で2日間撹拌した。これを濃縮乾固した後、少量のメタノールに溶解し、セファデックスLH-20(1.5×25cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固後、残渣を酢酸エチル30mlに溶解し、水で洗浄し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮乾固した。この残渣をメタノール少量に溶解し、セファデックスLH-20(1.5×15cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(52)で表される化合物29.0mgを得た。

[0185]

FAB-MS (m/z): 593 [M+H] ⁺

¹H-NMR (300MHz, DMSO- d_6), δ (ppm): 11.00 (1H, s), 10.55 (1H, s), 10.41 (1H, s), 10.02 (1H, s), 8.63 (1H, d, J=7.8Hz), 8.47 (1H, d, J=7.8Hz), 7.20 (2H, t, J=7.8Hz), 7.04 (3H, m), 5.88 (1H, t, J=7.0Hz), 5.41 (1H, d, J=6.2Hz), 5.35 (1H, br), 5.20 (1H, d, J=6.2Hz), 4.90 (1H, d, J=6.2Hz), 4.16 (2H, d, J=

5. 7 H z), 4. 0 3 (2 H, m), 3. 7 4 (1 H, m), 3. 5 9 - 3. 6 8 (2 H, m), 3. 3 9 (1 H, m)

実施例51

式

【0186】 【化81】

で表される化合物:実施例Aで得られた化合物35.0 mgをN,Nージメチルホルムアミド1.0mlに溶解し、エチルヒドラジンシュウ酸塩35.0mg、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液0.5mlを加え、80℃で1日間撹拌した。これを濃縮乾固し、残渣をメタノール少量に溶解し、セファデックスLH-20(1.5×15cm)のクロマト塔にかけ、メタノールで溶出した。目的物を含む分画を濃縮乾固することにより、表題の式(53)で表される化合物20.8mgを得た。

【0187】Rf値:0.5 (メルク社製, キーゼルゲル60 F_{254} , 展開溶媒; クロロホルム:メタノール: テトラヒドロフラン=2:1:1)

日局マクロゴール400 600gを注射用蒸留水400gに溶解した溶液に実施例5の化合物50gを溶解した後、0.2μmのフィルターで除菌濾過した。濾過した溶液を洗浄・滅菌したパイアルに5mlずつ常法に従い充填した後、施栓・キャップして、1パイアル当り実

施例5の化合物250mgを含む注射剤とした。尚、投与は5%グルコース等の輸液500mlに本注射剤5mlから10ml(実施例5の化合物250mgから500mg)を添加希釈して点滴静注剤とした。 【0188】 【発明の効果】本発明の化合物は、優れた抗腫瘍効果を 有することから医薬の分野において抗腫瘍剤として有用 である。

[0189]

フロントページの続き

(72)発明者 大久保 満

茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式 会社つくば研究所内 (72)発明者 須田 寛之

茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式 会社つくば研究所内